# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

### IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

### ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



## DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(31)	Chassingation internationale des brevets 6 :	
	C12N 15/49, 7/00, C12Q 1/70, C07K 14/16, A61K 39/21, G01N 33/569, C07K 16/10	

(11) Numéro de publication internationale:

WO 96/27013

(43) Date de publication internationale: 6 septembre 1996 (06.09.96)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR96/00294

A1

(22) Date de dépôt international:

26 février 1996 (26.02.96)

(30) Données relatives à la priorité:

95/02236

27 février 1995 (27.02.95)

FR

(71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): INSTITUT
NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE
MEDICALE-INSERM [FR/FR]; 101, rue de Tolbiac, F75654 Paris Cédex 13 (FR). ASSISTANCE PUBLIQUEHOPITAUX DE PARIS [FR/FR]; 3, avenue Victoria, F75100 Paris (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): SIMON, François [FR/FR]; 8, rue Germain-Pilon, F-75018 Paris (FR). SARAGOSTI, Sentob [FR/FR]; 69 bis, rue de Billancourt, F-92100 Boulogne-Billancourt (FR). LOUSSERT-AJAKA, Ibtissam [FR/FR]; 26, avenue de la République, F-78500 Sartrouville (FR). LY, Thoai-Duong [FR/FR]; 22, rue Perreire, F-92500 Rueil-Malmaison (FR). CHAIX-BAUDIER, Marie-Laure [FR/FR]; 37, rue Godefroy-Cavaignac, F-75011 Paris (FR).

(74) Mandataire: CABINET ORES; 6, avenue de Messine, F-75008 Paris (FR).

(81) Etats désignés: CA, JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

#### Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.

(54) Title: GROUP O HIV-1, FRAGMENTS OF SUCH VIRUSES, AND USES THEREOF

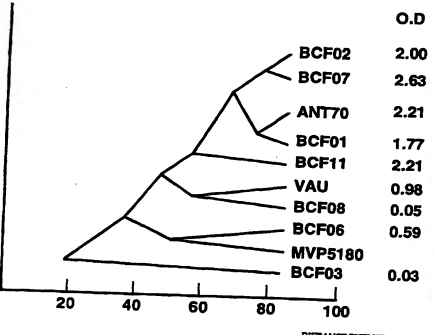
(54) Titre: VIH-1 DE GROUPE O, FRAGMENTS DESDITS VIRUS, AINSI QUE LEURS APPLICATIONS

#### (57) Abstract

Group O HIV-1 retrovirus strains, particularly the strains known as BCF02, BCF01, BCF06, BCF07, BCF08, BCF11, BCF03, BCF09, BCF12, BCF13 and BCF14, fragments of said retroviruses, and the uses thereof as a diagnostic reagent and as an immunogen, are disclosed.

#### (57) Abrégé

Souches de rétrovirus VIH-1 de groupe O et en particulier les souches dénommées BCF02, BCF01, BCF06, BCF07, BCF08, BCF11, BCF03, BCF09, BCF12, BCF13 et BCF14, fragments desdits rétrovirus ainsi que leurs applications, en tant que réactif de diagnostic et en tant qu'agent immunogène.



DISTANCE PHENETIQUE
PHENETIC DISTANCE

### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

				MW	Malawi
AT	Arménie	GB	Royaume-Uni	MX	Mexique
AT	Autriche	GE	Géorgie	NE	Niger
-	Australie	GN	Guinée	NL	Pays-Bas
AU	Barbade	GR	Grèce	NO	Norvège
BB		HU	Hongrie	NZ	Nouvelle-Zélande
BE	Belgique	IE	Irlande	PL	Pologne
BF	Burkina Faso	IT	Italie		Portugal
BG	Bulgaric	JP	Japon	PT	Roumanie
BJ	Bénin	KR	Kenya	RO	Fédération de Russie
BR	Brésil	KG	Kirghizistan	RU	
BY	Bélarus	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CA	Canada		de Corée	SE	Suède
CF	République centrafricaine	KR	République de Corée	SG	Singapour
CG	Congo	ΚZ	Kazakhstan	SI	Slovénie
CH	Suisse	น	Liechtenstein	SK	Slovaquie
CI	Côte d'Ivoire	LK	Sri Lanka	SN	Sénégal
CM	Cameroun	LR	Libéria	SZ	Swaziland
CN	Chine	LT	Lituanie	TD	Tchad
CS	Tchécoslovaquie		Luxembourg	TG	Togo
CZ	République tchèque	LU	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DE	Allemagne	LV	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
DK	Danemark	МС	République de Moldova	UA	Ukraine
EE	Estonie	MD		UG	Ouganda
ES	Espagne	MG	Madagascar	US	Etats-Unis d'Amériqu
FI	Finlande	ML	Mali	UZ	Ouzbekistan
FR	France	MN	Mongolie	VN	Viet Nam
GA	Gabon	MR	Mauritanie		

### VIH-1 DE GROUPE O, FRAGMENTS DESDITS VIRUS, AINSI QUE LEURS APPLICATIONS.

La présente invention est relative à des souches de rétrovirus du groupe VIH-1, groupe O et en parti-5 culier les souches dénommées BCF02 (ESS), BCF01 (FAN), BCF06 (LOB), BCF07 (MAN), BCF08 (NKO), BCF11 (NAN) et BCF03 (POC), à des fragments desdits rétrovirus ainsi qu'à leurs applications, en tant que réactif de diagnostic et en tant qu'agent immunogène.

10 Deux types distincts de VIH (virus de l'immunodéficience humaine : VIH-1 et VIH-2) ont été décrits et sont les agents responsables du L'analyse de leur séquence d'acide nucléique a permis d'identifier différents sous-types de VIH-1, bien qu'aucune corrélation entre la variabilité et la pathogénicité n'ait pu être établie. De manière similaire, le VIH-2 présente une plus grande diversité génétique et biologique que celle antérieurement envisagée.

L'analyse de fragments nucléotidiques de 20 différents isolats de VIH-1, a montré l'existence, à travers l'analyse du gène env, d'au moins 7 sous-types différents, dénommés A à G (MYERS G. et al., Human retroviruses and AIDS, 1993, Los Alamos Nat. Lab.).

Plus récemment, deux autres isolats, considérés comme nettement plus distants des 7 autres sous-25 types, c'est-à-dire dont l'homologie de séquence est la plus distante de celle des souches de références VIH-1, ont également été isolés : VIH-lant70 et VIH-lmvP5180, obtenus à partir de patients camerounais, et ont été rattachés à un nouveau groupe de VIH-1, le groupe 0, par opposition au groupe M correspondant aux 7 sous-types A-G précités, compte-tenu de leur organisation génomique (5' LTR Gag Pol Vif Vpu Vpr Tat Rev Env Nef LTR 3'), (Demande WO 89/12094, Demande Brevet đе Brevet n° 0 591 914, GÛRTLER L.G. et al., J. Virol., 1994, 68, 35 1581-85).

L'analyse des séquences d'ADN a montré 65-70 % de similarité avec VIH-1 et 56 % avec VIH-2.

méthode une oeuvre mettant en d'immunoblotting par compétition, utilisant un peptide V3 de MVP5180, une prévalence de 7-8 % est retrouvée à Yaoundé. Cette prévalence pourrait être sous-estimée, dans la mesure où la boucle V3 est connue, dans tous les sous-types d'HIV-1, pour être une région hautement variaétudes moléculaires indiquent également ble. 10 présence de virus de groupe O, au Gabon, en France, en Espagne et en Allemagne.

Des études sérologiques en cours mettent évidence des infections par les VIH-1 du groupe O Nigeria, au Niger et au Sénégal.

La connaissance de ces différents groupes et 15 sous-types est particulièrement importante pour mettre au point :

- des réactifs de dépistage des infections par VIH, suffisamment sensibles et spécifiques, c'est-à-dire ne conduisant pas à des résultats faussement négatifs ou faussement positifs; et

- des compositions protectrices vis-à-vis de tous les sous-types existants, y compris l'ensemble des virus du groupe 0.

En effet, il a été montré, en particulier, que certains réactifs de détection n'étaient pas suffisamment sensibles et ne permettaient pas toujours de détecter les infections par VIH-1, groupe O (LOUSSERT-AJAKA I. et al., Lancet, 1994, 343, 1393-94), ce qui a conduit au retrait 30 de trois kits de dépistage et au déclassement de deux autres, sur le marché français.

Les résultats révèlent que les virus de groupe O sont très distants des sous-types du groupe M de VIH-1. Ces résultats indiquent que les virus VIH-1 devraient être classés dans deux groupes différents, à savoir : VIH-1 M et VIH-1 O. Les virus du groupe O semblent pou-

voir être transmis par des voies horizontales et verticales, conduisant à une distribution très large de cette infection. La pathogénicité de ces virus est en cours d'étude. La divergence de ces virus doit être prise en 5 compte dans la sensibilité des tests de diagnostic et dans le développement de vaccins.

En conséquence, la Demanderesse s'est donné pour but de pourvoir à des fragments, issus de souches sélectionnées de VIH-1 du groupe O, aptes à permettre à la fois une détection de l'ensemble des virus VIH-1 de groupe O et une différenciation spécifique intra-groupe O et également susceptibles d'induire une protection vis-àvis de l'ensemble des sous-types de VIH-1, y compris le Ο, lesquels fragments permettent d'éviter l'obtention de résultats faussement négatifs ou fausse-15 ment positifs, pour ce faire, les Inventeurs ont sélectionné un ensemble de souches et de séquences, essentiellement d'une région du gène env, notamment au niveau d'un fragment hypervariable situé dans la boucle 20 V3 (C2V3) ou au niveau de la gp41 et d'une région du gène gag.

La présente invention a pour objet des souches de VIH-1 de groupe O, présentant les caractéristiques morphologiques et immunologiques de l'un des rétrovirus déposés à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes tenue par l'Institut Pasteur, sous I-1544 (dénommé BCF02 (ESS)), I-1543 (dénommé BCF01 (FAN)), I-1546 (dénommé BCF07 (MAN)), I-1547 (dénommé BCF08 (NKO)), I-1545 (dénommé BCF03 (POC)), en date du 24 février 1995. 30

La présente invention a également pour objet un fragment d'acide nucléique, caractérisé en ce que sa séquence nucléotidique est choisie parmi celles qui sont contenues dans l'une des séquences nucléotidiques compri-35 ses dans les gènes *env* ou *gag* des souches de VIH-1 de groupe O et ses variants et comprend :

- soit l'une des séquences suivantes, incluse dans le fragment de gène C2V3-env (boucle hypervariable de la gp120) : SEQ ID N°1 (BCF02 (ESS)), SEQ ID N°2 Nº4 SEQ ID N°3 (BCF03 (POC)), SEQ ID (NKO)), (BCF08 ID Nº6 SEQ (MAN)), SEQ ID N°5 (BCF07 (LOB)), (BCF06 5 (BCF01 (FAN)), SEQ ID N°7 (BCF11 (NAN)), SEQ ID N°50 (BCF09), SEQ ID N°51 (BCF12), SEQ ID N°52 (BCF13), SEQ ID Nº53 (BCF14),

- soit l'une des séquences suivantes, incluse dans le fragment gp41 du gène env. : SEQ ID N°8 (BCF02 (ESS)), SEQ ID N°9 (BCF08 (NKO)), SEQ ID N°10 (BCF03 (POC)), SEQ ID N°11 (BCF06 (LOB)), SEQ ID N°12 (BCF07 (MAN)), SEQ ID N°13 (BCF01 (FAN)), SEQ ID N°14 (BCF11 (NAN)) SEQ ID N°54 (BCF09), SEQ ID N°55 (BCF12), SEQ ID N°56 (BCF13), SEQ ID N°57 (BCF14),

- soit l'une des séquences suivantes, incluse dans le gène gag : SEQ ID N°15 (BCF02 (ESS)), SEQ ID N°16 (BCF08 (NKO)), SEQ ID N°17 (BCF03 (POC)), SEQ ID N°18 (BCF06 (LOB)), SEQ ID N°19 (BCF07 (MAN)), SEQ ID N°20 (BCF01 (FAN)), SEQ ID N°21 (BCF11 (NAN)), SEQ ID N°58 (BCF09), SEQ ID N°59 (BCF12), SEQ ID N°60 (BCF13), SEQ ID N°61 (BCF14),

- soit, si la séquence n'est pas identique à l'une des séquences nucléotidiques ci-dessus, ou n'est pas complémentaire de l'une de ces séquences, est néanmoins susceptible de s'hybrider avec une séquence nucléique issue d'un virus VIH-1 de groupe O.

Au sens de la présente invention, on entend par séquence nucléique, les séquences, telles que préci-30 sées ci-dessus et leurs séquences complémentaires, ainsi que les séquences les contenant.

De telles séquences trouvent application à la fois dans l'identification spécifique d'un VIH-1 de groupe O, comme réactif de diagnostic, seules ou en pool avec d'autres réactifs, pour l'identification de

n'importe quel VIH-1 ou bien, selon les cas, comme réactif de différenciation intra-groupe O.

Ces séquences peuvent notamment être mises en oeuvre dans des tests de diagnostic comprenant, soit une 5 hybridation directe avec la séquence virale à détecter, soit une amplification de ladite séquence virale, en utilisant comme amorces, un oligonucléotide, inclus dans l'une quelconque des séquences ci-dessus et notamment l'une des séquences suivantes :

\* séquences gag

GAG/5'CAM ou G5: CAGGGACAAATGGTACATCA (positions 1250-1269) (SEQ ID N°74)

GAG/3'CAM ou G3: AGTAGCTTGCTCAGCTCTTAAT (positions 1768-1747) (SEQ ID N°75)

\* séquences gp41

- SEQ ID N°22 (gp41/5'CAM-1) :
  AGRGAAAAAAGAGCAGTAGGAT (positions 7800-7821)
- SEQ ID N°23 (gp41/5'CAM-2) : TCTAAGTGCAGCAGGTAGCACTAT (positions 7843-7866)
- 20 SEQ ID N°24 (gp41/3'CAM-2) : CTAAGTTGCTCAAGAGTGGTA (positions 8594-8573)
  - SEQ ID N°25 (gp41/3'CAM-1) : GTTGCTCAAGAGGTGGTAAGT (positions 8590-8570)
    - \* séquences C2V3 :
- 25 C2V3/5'CAM ou V3L5 : TRGTTACTTGTACACATGGCAT (positions 6991-7012) (SEQ ID N°76)
  C2V3/3'CAM ou V3L3 : ACAATAAAAGAATTCTCCATGACAGT (positions 7421-7396) (SEQ ID N°77).

Les positions précitées correspondent à celles 30 de la séquence Ant70 (Myers, Korber et al., précité).

La présente invention a également pour objet des souches de VIH-1 de groupe O, caractérisées en ce qu'elles comprennent au moins l'une des séquences sélectionnées dans le groupe constitué par les séquences SEQ ID Nº1 à SEQ ID Nº7 ou SEQ ID Nº50 à SEQ ID N°53, au moins l'une des séquences sélectionnées dans le groupe

constitué par les séquences SEQ ID N°8 à SEQ ID N°14 ou SEQ ID N°54 à SEQ ID N°57 et au moins l'une des séquences sélectionnées dans le groupe constitué par les séquences SEQ ID N°15 à SEQ ID N°21 ou SEQ ID N°58 à SEQ ID N°61.

Selon un mode de réalisation avantageux de ladite souche, elle comprend les séquences SEQ ID N°50, SEQ ID N°54, SEQ ID N°58 ; cette souche a été dénommée BCF09.

Selon un autre mode de réalisation avantageux de ladite souche, elle comprend les séquences SEQ ID N°51, SEQ ID N°55, SEQ ID N°59 ; cette souche a été dénommée BCF12.

Selon encore un autre mode de réalisation avantageux de ladite souche, elle comprend les séquences SEQ ID N°52, SEQ ID N°56, SEQ ID N°60 ; cette souche a été dénommée BCF13.

Selon encore un autre mode de réalisation avantageux de ladite souche, elle comprend les séquences SEQ ID N°53, SEQ ID N°57, SEQ ID N°61; cette souche a été dénommée BCF14.

Selon un autre mode de réalisation avantageux de ladite souche, elle comprend les séquences SEQ ID N°7, SEQ ID N°14, SEQ ID N°21 ; cette souche a été dénommée BCF11.

Selon encore un autre mode de réalisation avantageux de ladite souche, elle comprend les séquences SEQ ID N°4, SEQ ID N°11, SEQ ID N°18; cette souche a été dénommée BCF06.

également pour objet L'invention а l'utilisation des séquences décrites ci-dessus pour 30 d'hybridation procédé d'un oeuvre en d'amplification génique de séquences nucléiques du type VIH-1, ces procédés étant applicables au diagnostic in vitro de l'infection potentielle d'un individu par un 35 virus du type VIH-1, y compris le groupe O.

Cette méthode de diagnostic in vitro est réalisée à partir d'un échantillon biologique (sérum, lymphocytes circulants) et comprend :

- . une étape d'extraction de l'acide nucléique 5 à détecter, appartenant au génome du virus du type VIH-1, éventuellement présent dans l'échantillon biologique et le cas échéant une étape de traitement de l'acide nucléique, à l'aide d'une trancriptase inverse, si ce dernier est sous forme d'ARN,
- . au moins un cycle comprenant les étapes de dénaturation de l'acide nucléique, d'hybridation avec au moins une séquence conforme à l'invention et extension de l'hybride formé, en présence des réactifs convenables (agent de polymérisation, tel qu'ADN polymérase et dNTP)
  - . une étape de détection de la présence éventuelle de l'acide nucléique appartenant au génome d'un virus de type VIH-1 de groupe O (spécificité de groupe).

L'invention a également pour objet un peptide, 20 caractérisé en ce qu'il est exprimé par une séquence nucléotidique telle que définie ci-dessus.

Parmi ces peptides, on peut citer, en particulier :

- ceux exprimés par le fragment de gène C2V325 env, conforme à l'invention : SEQ ID N°26 (BCF02 (ESS)),
  SEQ ID N°27 (BCF01 (FAN)), SEQ ID N°28 (BCF01 (FAN)), SEQ
  ID N° 29 (BCF06 (LOB)), SEQ ID N°30 (BCF07 (MAN)), SEQ ID
  N°31 (BCF11 (NAN)), SEQ ID N°32 (BCF08 (NKO)), SEQ ID
  N°33 (BCF08 (NKO)), SEQ ID N°34 (BCF03 (POC)), SEQ ID
  N°35 (BCF03 (POC)), SEQ ID N°62 (BCF09), SEQ ID N°63
  (BCF12), SEQ ID N°64 (BCF13), SEQ ID N°65 (BCF14),
- ceux exprimés par le fragment de gène gp41 env, conforme à l'invention : SEQ ID N°36 (BCF02 (ESS)), SEQ ID N°37 (BCF01 (FAN)), SEQ ID N°38 (BCF06 (LOB)), SEQ ID N°39 (BCF07 (MAN)), SEQ ID N°40 (BCF08 (NKO)), SEQ ID N°41 (BCF03 (POC)), SEQ ID N°42 (BCF11 (NAN)), SEQ ID

15

20

30

Nº66 (BCF09), SEQ ID Nº67 (BCF12), SEQ ID Nº68 (BCF13), SEO ID Nº69 (BCF14),

- ceux exprimés par le fragment de gène gag conforme à l'invention : SEQ ID N°43 (BCF02 (ESS)), SEQ 5 ID N°44 (BCF01 (FAN)), SEQ ID N°45 (BCF06 (LOB)), SEQ ID Nº46 (BCF07 (MAN)), SEQ ID Nº47 (BCF11 (NAN)), SEO ID Nº48 (BCF08 (NKO)), SEQ ID Nº49 (BCF03 (POC)), SEQ ID N°70 (BCF09), SEQ ID N°71 (BCF12), SEQ ID N°72 (BCF13), SEQ ID N°73 (BCF14).

L'invention a également pour objet des compositions immunogènes comprenant un ou plusieurs produits séquences nucléotidiques traduction des l'invention ou un fragment de ceux-ci et/ou au moins l'un des peptides tels que définis ci-dessus.

L'invention a également pour objet les anticorps dirigés contre l'un ou plusieurs des peptides décrits ci-dessus et leur utilisation pour la mise en oeuvre de méthodes de diagnostic in vitro de l'infection d'un individu par un virus de type VIH-1, selon les procédés connus de l'Homme du métier.

A titre d'illustration, une telle méthode de diagnostic in vitro selon l'invention comprend la mise en contact d'un échantillon biologique prélevé chez un patient, avec des anticorps selon l'invention, et détection à l'aide de tout procédé approprié, notamment à l'aide d'anti-immunoglobulines marquées, des complexes immunologiques formés entre les antigènes des virus du type VIH-1 éventuellement présents dans l'échantillon biologique et lesdits anticorps.

La présente invention a également pour objet un procédé de criblage et de typage de VIH-1, groupe 0, caractérisé en ce qu'il comprend la mise en contact de l'un quelconque des fragments nucléotidiques conformes à l'invention avec l'acide nucléique du virus à typer et la 35 détection de l'hybride formé.

Outre les dispositions qui précèdent, l'invention comprend ncore d'autres dispositions, qui ressortiront de la description qui va suivre, qui se réfère à des exemples de mise en oeuvre du procédé objet de la présente invention ainsi qu'aux dessins annexés, dans lesquels :

- la figure 1 représente les séquences comparées d'aminoacides exprimés par le fragment de gène env C2V3;
- la figure 2 représente les séquences comparées d'aminoacides exprimés par le fragment de gène gag ;
  - la figure 3 illustre les résultats obtenus avec les 7 souches BCF02 (ESS), BCF01 (FAN), BCF07 (MAN), BCF11 (NAN), BCF08 (NKO), BCF03 (POC) et BCF06 (LOB) sur gel d'agarose, d'une PCR réalisée avec les amorces C2V3 précitées;
- la figure 4 illustre les résultats obtenus avec les 7 souches BCF02 (ESS), BCF01 (FAN), BCF07 (MAN), BCF11 (NAN), BCF08 (NKO), BCF03 (POC) et BCF06 (LOB) sur
- 20 gel d'agarose, d'une PCR réalisée avec les amorces Gag précitées ;
  - la figure 5 représente les marqueurs utilisés dans les figures 3 et 4 ;
- la figure 6 illustre la réactivité des
   25 sérums correspondant aux souches selon l'invention, par rapport à l'organisation phénétique de ces variants;
  - la figure 7 illustre une analyse phylogénétique basée sur la région gag.
- Il doit être bien entendu, toutefois, que ces 30 exemples sont donnés uniquement à titre d'illustration de l'objet de l'invention, dont ils ne constituent en aucune manière une limitation.

<u>EXEMPLE 1</u>: Obtention des s'quenc s conformes à l'inv ntion.

#### Patients:

Sept patients camerounais, consultants ou hos-5 pitalisés dans les hôpitaux de Paris sont inclus dans cette étude.

Au moment du diagnostic de la séropositivité, quatre patients sont au stade de SIDA (CDC IVA n=1, CDC IVC1 n=3) et 3 patients sont asymptomatiques (CDC II). La tranche d'âge varie entre 22 à 44 ans pour les patients symptomatiques et elle s'étale entre 22 et 68 ans pour les patients asymptomatiques.

Quatre patients ont un taux de CD4+ <  $200 \times 10^6/\mu l$  (10, 19, 91, 97), 2 patients ont des CD4+ 15 compris entre 200 et  $500 \times 10^6/\mu l$  (384, 420) et un patient a des CD4+ > $500 \times 10^6/\mu l$  (575).

#### Cultures :

Dix à vingt ml de sang total pour ces 7 patients ont été recueillis sur héparine de lithium. Les 20 cellules mononucléées du sang périphérique (CMSP) sont isolées sur un gradient de centrifugation Ficoll-Hypaque (Pharmacia). Le culot cellulaire obtenu est lavé 2 fois avec du RPMI 1640 et resuspendu dans du milieu de culture à une concentration de  $2.10^6$  cellules/ml. Ce milieu de 25 culture contient du RPMI 1640 complété avec 20 % du sérum de veau foetal, 10 % d'interleukine humaine, 150 µg/ml de streptomycine, 250 unités /ml de pénicilline G et 5 % de L-glutamine. Un million des cellules du patient est cocultivé en duplicate avec un million de cellules de 30 donneurs stimulés au PHA dans des plaques de culture 24 puits (Costar). Le milieu de culture est changé 2 fois par semaine, et  $3x10^5$  cellules de donneurs sont rajoutées à chaque puits à j7, j14 et j21.

La réplication virale est surveillée dans les 35 surnageants de culture pendant 28 jours, simultanément par une microtechnique (mesure de l'activité transriptase réverse) et la détection de l'antigène p24 (ELAVIA® p24 Ag, Sanofi-Diagnostic Pasteur). Les surnageants de cultures positifs sont recueillis et garder à -80°C pour les réinoculations

### Préparation de l'ADN :

Une PCR est réalisée à partir de l'ADN de lymphocytes frais extraits d'un patient ou de lymphocytes, après 6 jours de coculture ou du plasma après RT. A partir de 100 μl d'un mélange réactionnel, contenant du Tris-HCl 10 mmol/l pH 8,3, du KCl 50 mmol/l, du MgCl<sub>2</sub> 2 mmol/l, 0,2 mmol/l de chaque dNTP, 40 pmole de chaque amorce, 2,5 U de Taq polymérase (Perkin Elmer Cetus, St Quentin Yvelines, France) et 1 μg d'ADN cellulaire. Les amorces utilisées sont celles précisées ci-dessus, à savoir :

### \* séquences gag :

GAG/5'CAM: CAGGGACAAATGGTACATCA (positions 1250-1269) (SEQ ID N°74); GAG/3'CAM: AGTAGCTTGCTCAGCTCTTAAT (positions 1768-1747) (SEQ ID N°75)

- \* séquences gp41
  - gp41/5'CAM-1: AGRGAAAAAAGAGCAGTAGGAT (positions 7800-7821) (SEQ ID N°22)
  - gp41/5'CAM-2: TCTAAGTGCAGCAGGTAGCACTAT (positions 7843-7866) (SEQ ID N°23)
- 25 gp41/3'CAM-2: CTAAGTTGCTCAAGAGTGGTA (positions 8594-8573) (SEQ ID N°24)
  - gp41/3'CAM-1: GTTGCTCAAGAGGTGGTAAGT (positions 8590-8570) (SEQ ID N°25)
- \* ou bien l'une des séquences suivantes : SEQ ID N°76 et SEQ ID N°77 pour la région *env* et SEQ ID N°74 et SEQ ID N°75 pour la région *gag*, correspondant respectivement aux nucléotides 6991-7012, 7421-7396 et 1250-1269, 1768-1747 de la séquence HIV1\*\*\*
- Les échantillons sont soumis à 40 cycles d'amplification, chaque cycle comprenant les trois étapes suivantes : dénaturation à 94°C pendant une minute,

1.0

hybridation des amorces à 50°C pour la séquence gag et à 55°C pour la séquence env, pendant une minute et extension à 72°C pendant une minute. Lors du premier cycle, la dénaturation est réalisée pendant 4 minutes et pour le dernier cycle, l'extension est réalisée pendant 5 minutes. Les produits amplifiés sont soumis à une digestion enzymatique (xho1, EcoR1), purifiés et clonés dans un vecteur M13mp18, digéré par les enzymes de restriction Sall and EcoR1.

10 Pour chaque patient, entre 3 et 4 clones sont séquencés (Applied 373A sequencer), dans une région de 406 pb du gène gag, dans une région de 320 pb du gène env comprise dans la région V3 et au niveau de la région codant pour la gp41.

15 EXEMPLE 2 : Immunodétection d'un VIH-1 de groupe O.

Des tests ELISA sont réalisés dans des plaques de microtitration (Falcon 3912, microtest III®, Becton Dickinson).

Les puits sont recouverts de 100 µl de l'un des peptides V3 définis ci-dessus : BCF08 (NKO) : R T I Q E I H S G P M A W Y S L G L K R N T T V R (SEQ ID N°33) ; BCF01 (FAN) : R S V Q E M K I G P L S W Y S M G L A A N S S I K (SEQ ID N°28) ; BCF03 (POC) : R I K Q I G I G P M S V Y S G S L A D L G N N N (SEQ ID N°35), dilué à 10 µg.ml-1 dans un tampon carbonate 0,05 M, pH 9,6 par incubation une nuit, à +4°C.

Les plaques sont ensuite lavées trois fois avec un tampon PBS contenant du Tween® 20 (Prolabo, France), (PBS-Tween®) 0,1 %, puis saturées avec du PBS, supplémenté avec du lait à 1 %, (Gloria Co., France), pen-30 dant 1h à 37°C.

Des sérums (1/100), dilués dans un mélange PBS-lait contenant du Tween® 20 à 0,1 % (PBS-lait-Tween®), sont incubés pendant 2h à 37°C.

Après trois lavages, des anticorps polyvalents anti-humains, conjugués à de la phosphatase alcaline (Sigma), dilués au 1:10 000 dans du PBS-lait-Tween, sont ajoutés et incubés pendant 1h à 37°C. Après le dernier 5 lavage, la réaction colorée est développée à 37°C, avec un substrat de la phosphatase alcaline, le p-nitrophenyl phosphate (Sigma), dilué dans un tampon carbonate à 0,05 M, pH 9,5, contenant du MgCl<sub>2</sub> 2 mM, pour obtenir une concentration de 1 mg.ml<sup>-1</sup>. L'absorbance, mesurée à 405 nm  $(A_{405})$  est enregistrée avec un appareil 10 Dynatech). Un seuil de coupure est déterminé pour chaque (MR sérum testé et correspond à trois fois la valeur  $A_{405}$ obtenue avec le peptide E19S, dérivé de Plasmodium malariae.

Le Tableau I ci-après montre les résultats obtenus.

Les séquences consensus et FR 15-1 correspondent à celles obtenues à partir du sous-type B, retrouvé en France.

14

Seuts les résultats supérieurs à deux fois le bruit de fond ont été conservés

VO 96/27013	
VG 90/2/013	Blancs 0,127
	Neg 0,193
	et séropositifs (groupeM)  8499 8503 8116 8122 8186 3171 INCF06 INCF01 INCF01 INCF03 BCF09 VAU INCF08
5	VAU + 0,181 0,5
	Patients Groupe O 7 INCFOI INCFOI INCFOI 5 0,197 0,257 0,146 1,83 1,16 1,16 1,16
	S Gro
10	atient 10,197 1,83 1,16 1,51
	PICF07 + 0,175 0,76 >3 1,76 1,76
	0,299 0,68 1,08
15	3171 BC + + 0,17 0,2
	peM) 8186 + + 1,92 2,86
	et séropositifs (groupeM)  8499 8503 8116 8122 8186  + + + + + + + + + + + + + + + + + + +
20	8116 6,201 2,52 2,57
	et séropos 8499 8503 + + + 0,157 0,28 0,65
25	Patients africains séronégatifs (836 836 8370 8429 6,319 0,158 0,158 0,328 0,152 0,17 1,46 2,64
	séror 328 0,
20	icains 365 83
30	its afr
	Patien 3362 8
35	Patients africains séronégatifs 8189 8362 8364 8365 8366 8370 8429 0,129 0,158 0,158 0,328 0,152 0,17 1,46 2,64
	<b>1</b> ≥ (0)
	Peptides/Serum Serologie IIIV Neg CONS FR 15-1 MVP5 180 ANT70 BCF08 (NKO)

- S	
ä	l
)ep	١
des	١
ä	
Ē	ļ
équ	
S	1

NTRKGINIGPGRAFYTTGEII
REVQDIYTGPMRWRSMTLKRSNNTS
RDIQEMRIGPMAWYSMGIGGTAGNS
RTIQEIHSGPMAWYSLGLKRNTTVR
RSVQEMKIGPLSWYSMGLAANSIK
RIKQIGIGPMSVYSGSLADLGNNN NTRKSHIIGPGRAFYATGEH ANT70 BCF08 (NKO) BCF01 (FAN) BCF03 (POC) MVP5180 Censensus FR 15-1

BCF01 (FAN) BCF03 (POC)

BNSDOCID: <WO\_\_\_9627013A1\_I\_>

WO 96/27013 PCT/FR96/00294

15

Ce Tableau I montre la spécificité des peptides selon l'invention.

EXEMPLE 3 : Particularités sérotypiques, phénotypiques et génotypiques des souches selon l'invention.

Ces particularités sont illustrées aux Tableaux II et III ci-après.

### TABLEAU II

### SEROTYPIE

### PHENOTYPE

Sensibilité aux antiviraux

10	Antigène EIA HIV-1	V3 ANT70

	1	2	3	4	5	6	7
BCF01	-	+	+	+	+	+	+
BCF02	-	-	-		-	+	+
BCF03	+	-	+	+	-	-	-
BCF06	+	•	+	+	+	±	+
BCF07	+	-	-	+	+	+	+
BCF08	+	-	+	+	+	_	±
BCF11	+	-	+	+	+	+	±
VAU	+		+	_+_	+	+	+

	TIBO RO82913	DELAVERDINE	SAQUINAVIR
	R	R	R
	R	R	S
I	R	R	S
	R	R	s
l	R	R	s
l	R	R	s
	R	s	R
L	S	s	s

1 Test WELLCOME competition HIV-1

R : Résistant

2 Test CLONATEC indirect HIV-1/2

S : Sensible

15 3 Test ABBOTT 3rd

4 Test WELLCOME 3rd

5 Test BOEHRINGER

6 EIA ANT70 V3

7 Dot blot ANT70 V3 INNOLIA

### TABLEAU III

#### **PHENOTYPE**

#### **GENOTYPE**

	sur cellul	les MT2	 SOMMET BOUCLE V3								
	SI / NSI	p24	PCR ROCHE								
BCF01	NSI	+	- 1	K	I	G	P	L	S	W	
BCF02	NSI	+	-	R	I	G	P	M	Α	w	
BCF03	SI	+	- 1	G	I	G	P	M	S	V	
BCF06	NSI	+	- 1	Α	T	G	P	L	R	W	
BCF07	NSI	+	-	ĸ	I	G	P	M	Α	W	
BCF08	NSI	+	-	н	S	G	P	M	Α	W	
BCF11	NSI /	-	-	G	I	G	P	L	s	W	
	NR			 							
VAU	Non	Non testé	Non testé	М	Α	G	P	M	Α	w	
	testé						<u> </u>				

SI: Induction de syncytia sur cellules MT2

5 NSI: Pas d'induction de syncytia sur cellules MT2

NR: Non réplicatif

p24 : Production (+) ou absence (-) d'antigène p24 sur cultures de cellules MT2

L'analyse sérotypique sur un ensemble de tests commercialisés (Tableau II) (à l'exception du test n° 6, 10 EIA Ag V3 ANT70, produit de recherche non commercialisé) met en évidence la grande diversité de réponse anticorps vis-à-vis des antigènes du sous-type B occident et par rapport à l'antigène de la boucle V3 de la souche ANT70. Les sérums, correspondant à chacun des 15 isolats selon l'invention, présentent un profil unique et caractéristique. BCF 01 est le seul positif sur le test 2 (Clonatec). BCF 02 est complétement négatif sur les antigènes sous-type B. BCF 03, inversement, réagit sur le sous-type B mais est négatif sur les antigènes ANT70. BCF 07 est le seul négatif sur les tests  $n^{\circ}$  2 (Clonatec) et n° 3 (Abbott 3rd), mais réactif sur l'ensemble des autres tests avec antigène du groupe M. BCF 08 est strictement négatif sur le test EIA V3 ANT70 mais comme BCF 11, faiblement réactif sur cet antigène par 1e (InnoLIA). Par comparaison, le sérum correspondant à la souche VAU, qui a été caractérisée moléculairement par CHARNEAU et al. (Virology, 1994, 205, 247-253), est positif sur tous ces antigènes à l'exception du test 2 ((Clonatec<sup>®</sup>). Cette diversité de réponse anticorps est à interpréter comme le reflet de la diversité antigénique de ces souches. Un lien avec l'immunodépression est exclu, les patients BCF 07, 08 et 11 étant complètement asymptomatiques avec un nombre de CD4 >400/ml. La figure 6 indique la réactivité des sérums correspondant aux souches selon l'invention par rapport à l'organisation phénétique de ces variants.

La caractérisation phénotypique des isolats selon l'invention montre l'importance et la nécessité de disposer d'un grand nombre de réactifs sensibles. Tous sont résistants naturellement à la molécule Tibo Ro82913 (Tableau III) comme déjà rapporté pour VIH-2. Une absence d'activité inhibitrice de croissance in vitro en dehors d'un traitement par Ro82913 n'a jamais été rapportée pour VIH-1 auparavant. En contraste, la souche VAU est parfaitement sensible au Ro82913.

Les souches sont également résistantes a un autre inhibiteur non nucléosidique, la Delaverdine, à l'exception de la souche BCF 11, qui est sensible.

Inversement, cette souche est résistante au 25 Saquinavir, une anti-protéase, alors que les autres souches y sont sensibles.

Cette diversité de réponse aux anti-rétroviraux renforce la notion d'une grande dispersion au sein même des variants du Cameroun.

De plus, les résultats de formation de syncytia sur la lignée continue MT2 complique toute classification puisque sans corrélation aux résultats sérotypiques ou génotypiques précédents et sans rapport au stade clinique. Ces souches n'induisent pas de formation syncytiale alors que la détection d'antigène p24 dans les surnageants confirme la réplication sur cette lignée.

Enfin, au niveau génotypique, toutes les amplifications des génomes des souches selon l'invention sont négatives par PCR utilisant un kit commercialisé par Roche Diagnostics, qui utilise des amorces et des sondes correspondant à une région conservée du gène Gag de VIH-1; une négativité de ce test était également possible dans les sous-types A de VIH-1 (LOUSSERT-AJAKA et al., 1995, Lancet, 346, 912-913; LOUSSERT-AJAKA et al., 1995, 346, 1489). Cette négativité au sein des isolats variants du Cameroun mais aussi au sein des sous-types A renforce cette notion de grande variabilité VIH-1 et montre la nécessité pour la détection des acides nucléiques VIH-1, d'utiliser un large panel de séquences et en particulier celles selon la présente invention.

Les figures 6 et 7 correspondent à une analyse phylogénétique basée sur la région de gag.

La phylogénie des gènes gag confirme la dis20 persion de ces variants et la difficulté de les regrouper soit en sous-type, soit même en un groupe d'exclusion et montre la nécessité d'une sélection de variants présentant des caractères phénétiques et génétiques particuliers et dont les sérums correspondant ont des profils de réactivité ou de non-réactivité caractéristiques, aptes à permettre la détection de VIH-1 dans des sérums précédemment considérés comme faussement négatifs.

Ainsi que cela ressort de ce qui précède, l'invention ne se limite nullement à ceux de ses modes de 30 mise en oeuvre, de réalisation et d'application qui viennent d'être décrits de façon plus explicite; elle en embrasse au contraire toutes les variantes qui peuvent venir à l'esprit du technicien en la matière, sans s'écarter du cadre, ni de la portée, de la présente invention.

### LISTE DE SEQUENCES

- (1) INFORMATIONS GENERALES:
  - (i) DEPOSANT:
    - (A) NOM: INSTITUT NATIONAL DE LA RECHERCHE MEDICALE -INSERM
    - (B) RUE: 101 RUE DE TOLBIAC
    - (C) VILLE: PARIS
    - (E) PAYS: FRANCE
    - (F) CODE POSTAL: 75654 CEDEX 13
    - (A) NOM: ASSISTANCE PUBLIQUE HOPITAUX DE PARIS
    - (B) RUE: 3 AVENUE VICTORIA
    - (C) VILLE: PARIS
    - (E) PAYS: FRANCE
    - (F) CODE POSTAL: 75004
    - (A) NOM: SIMON François
    - (B) RUE: 8 rue Germain Pilon
    - (C) VILLE: PARIS
    - (E) PAYS: FRANCE
    - (F) CODE POSTAL: 75018
    - (A) NOM: SARAGOSTI Sentob
    - (B) RUE: 69 bis rue de Billancourt
    - (C) VILLE: BOULOGNE-BILLANCOURT
    - (E) PAYS: FRANCE
    - (F) CODE POSTAL: 92100
    - (A) NOM: LOUSSERT-AJAKA Ibtissam
    - (B) RUE: 26 avenue de la REPUBLIQUE
    - (C) VILLE: SARTROUVILLE
    - (E) PAYS: FRANCE
  - (F) CODE POSTAL: 78500
  - (A) NOM: LY Thoai-Duong
  - (B) RUE: 22 rue PERREIRE
  - (C) VILLE: RUEIL-MALMAISON
  - (E) PAYS: FRANCE
  - (F) CODE POSTAL: 92500
  - (A) NOM: CHAIX-BAUDIER Marie-Laure
  - (B) RUE: 37 rue Godefroy Cavaignac
  - (C) VILLE: PARIS

- (E) PAYS: FRANCE
- (F) CODE POSTAL: 75011
- (ii) TITRE DE L' INVENTION: VIH-1 DE GROUPE O, FRAGMENTS DESDITS VIRUS ET LEURS APPLICATIONS.
- (iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 77
- (iv) FORME DECHIFFRABLE PAR ORDINATEUR:
  - (A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk
  - (B) ORDINATEUR: IBM PC compatible
  - (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
  - (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (OEB)
- (vi) DONNEES DE LA DEMANDE ANTERIEURE:
  - (A) NUMERO DE LA DEMANDE: FR 9502236
  - (B) DATE DE DEPOT: 27-FEB-1995
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 1:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 291 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:

GTGGTTACTT GTACACATGG CATCAAGCCA ACAGTAAGTA CTCAGCTAAT ATTAAATGGA 60
ACACTCTCAG AAGGAAAGAT AAGAATGATG GCAAAAAAATA TTTCGGATAG TGGCCAAAAA 120
ATCATAGTGA CCCTAAATAC TACTATAAAC ATGACCTGCC AGAGACCAGG ACATCAAACA 180
GTACAAGAGA TAAGGATAGG TCCAATGGCC TGGTACAGCA TGGGCTTAGC GGCAGGAAAC 240
GGATCTGAGT CAAGAAGAGC TTATTGTGAA TATAATACCA CTAATTGGAT A 291

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 2:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 294 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 2:

GTAGTTACTT GTACACATGG CATCAAGCCA ACAGTGAGTA CTCATCTAAT ATTAAATGGG 60
ACAATCTCTG AAGGAGAAAT AAGGAATTATG GGAAAAAAATA TTCGGGAAAA TGCTAAAAAAT 120
ACAATACAAG AGATACACTC AGGACCAATG GCCTGGTACA GCGTAGACT GAAAGAGAAAT 240
ACAACCGTAA GATCAAGATC AGCTCATTGC AAGTATAACA CCACTAATTG GGAA 294

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 3:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 297 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (XI) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 3:
  GTGGTTACTT GTACACATGG CATCAAGCCA GCAGTAAGTA CTCAGCTAAT ATTAAATGGG 60
  ACACTCTCTA AAGGAAAAAT AAGAATTATG GCAAAAAAATA TTACAAACAC TGGGAATAAT 120
  ATCATAGTGA CTCTAAATTC CACCATAAAC ATAACCTGTA ACAGACCAGG AAGGGGAATA 180
  AAACAGATAG GTATAGGTCC AATGTCCGTA TACAGCGGGA GCTTAGCGGA CTTAGGGGGA 240
  AACAACAACT CAAGGATAGC TTATTGCGAT TATGACATCA CTAAGTGGAA CGAAACA 297
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 4:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 294 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (XÍ) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 4:
  GTAGTTACTT GTACACATGG CATCAAGCCA ACAGTAAGTA CTCAATTAAT AATGAATGGG 60
  ACACTCTCTA GAGGGAAGAT AAGAATTATG GGAAGAAATA TTACAGACAA TACAAAGAAT 120
  ATTATAGTAA CCTTAAACAC TTCTATAAAC ATGACATGTA TGAGAAAAGG AAGAGGTAAA 180
  ATACAAAGGA TAGCGACAGG TCCACTGCGA TGGGTCAGTA TGGCAGCTAA AACAGAGTCA 240
  CAGAACACAG GGTCAAGGAT AGCTTATTGT ATGTATAATA ACACTGAATG GATA 294
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 5:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 291 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 5: GTGGTTACTT GTACACATGG CATCAAGCCA ACAGTAAGTA CTCAGCTAAT ATTAAATGGA 60

ACACTCTCGA AAGGAAAGAT AAGACTGATG GCAAAAAATA TTTCGGATAG TGGCCAAAAT 120
ATCATAGTGA CCCTAAATAC TACTATAAAC ATGACCTGCC ATAGACCAGG AAATCTAAAA 180
GTACAGGAGA TAAAGATAGG TCCAATGGCC TGGTACAGCA TGGGCATAGA GAATGAAAAC 240
ATACCTGATT CAAGAAAAGC TTATTGTGAT TATAATACCA CTAAGTGGGT A 291

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 6:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 291 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (XI) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 6:

  GTAGTTACTT GTACACATGG CATCAAGCCC ACAGTGAGTA CTCAACTGAT ATTAAATGGG 60

  ACACTCTCTG AAAAGGGAAT AAGAATTATG GGAAAAAACA TTTCAAAAAC TGGGGAAAAT 120

  ATCATAGTGA CCCTAAATGT AAGCATAAAC ATTACTTGTC ATAGACCAGG AAATCTGTCA 180

  GTACAAGAGA TGAAAATAGG TCCACTGTCC TGGTACAGCA TGGGCCTAGC GGCAAACTCA 240

  AGCATAAAGT CAAGGGTAGC TTATTGCAAT TATAGTACCA CTGAATGGAC A 291
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 7:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 296 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (XI) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 7:

  GTGGTTACTT GACACATGGC ATCAAGCCAG CAGTAAGTAC TCAACTAATA CTAAATGGGA 60

  CACTCTCTGA AGGGAAGATA AGAATTATGG GACAAAATAT CTCTGACAGT GGAAAGAATA 120

  TCATAGTAAC CCTAAATAAG ACTGTAAACA TGAACATAAC CTGCACAAGA GATGGAGATC 180

  AGAAGGTACA AGAGATAGGG ATAGGTCCAC TGTCATGGTA CAGTATGAGC ATTGCAGAAG 240

  ACAGCGCTAA AAACACAAGA GCAGCTTATT GTAACTATAG TGCAAGTAGT TGGAAG 296
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 8:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 120 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 8:

  AGACAACTCC GAGCTCGCCT GCTAGCCTTA GAAACCTTAA TACAGAATCA GCAACTCCTA 60

  AACTCGTGGG GCTGTAAGGG AAGGATAGTC TGCTACACAT CAGTAAAATG GAACTGGACA 120

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 9:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 120 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 9:
  AGACAACTCC GAGCTCGCCT GCTAGCCTTA GAAACCTTAA TACAGAATCA GCAACTCCTA 60
  AACCTATGGG GCTGTAAGGG AAGGCTACTC TGCTACACAT CAGTAAAATG GAATACGACA 120
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 10:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 120 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 10:
  AGACAACTCC GAGCTCGCCT GCAAGCCTTA GAAACCTTAA TCCAGAATCA GCAACTCCTA 60
  AGCCTGTGGG GCTGTAAAGG AAGGCTAGTC TGCTACACAT CAGTAAAATG GCACAACACA 120
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 11:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 120 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 11:
  AGACAACTCC GAGCTCGCCT GCAAGCCTTA GAACCCCTTA TACAGAATCA GCAACGCCTA 60
  AGCCTATGGG GATGTAAGGG AAGGATAATA TGTTACACAT CAGCAAAATG GAACAACACA 120
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 12:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 120 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 12:
  AGACAACTCC GAGCTCGCCT GCTAGCCTTA GAAACCTTAA TACAGAATCA GCAACTCCTA 60

### AACTCATGGG GCTGTAAGGG AAGGCTAGTC TGTTACACAT CAGTAAAATG GAACGAGACA 120

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 13:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 120 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 13:

- AGACAACTCC GAGCTCGCCT GCTAGCCTTA GAAACCTTGA TACAGAATCA GCAACTCCTA 60 AACCTATGGG GCTGTAAGGG AAGGCTACTC TGCTACACAT CAGTAAAATG GAACAGTACA 120
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 14:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 120 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 14:

  AGACAACTCC GAGCTCGCCT GGTTGCCTTA GAAACCCTTG TACAGAATCA GCAACTCCTA 60

  AACCTATGGG GCTGTAAAGG AAGACTAACA TGCTATACAT CAGTAAAATG GAATGACACA 120
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 15:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 399 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 15:

  CCCATTTCTC CTAGAACTTT AAATGCATGG GTAAAGGCAG TAGAAGAAA AGCCTTTAAC 60

  CCTGAAATCA TTCCTATGTT CATGGCATTG TCAGAGGGAG CTGTTCCCTA TGATATTAAT 120

  ACTATGCTAA ATGCCATAGG AGAACATCAA GGGGCTTTAC AAGTGCTAAA GGAAGTAATC 180

  AATGAGGAAG CATTGGAGTG GGATAGAACT CACCCACCAC CGATAGGGCC GTTACCACCA 240

  GGGCAGATAA GGGACCCAAC AGGAAGTGAC ATTGCTGGAA CAACTAGCAC TCAGCAAGAG 300

  CAAGTTCACT GGGTGACCAG GAACCCCAAC CCTATCCCAG TAGGAGACAT CTATTGGAAA 360
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 16:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

TGGATAGTGT TTGGGCTTAA CAAATTGGTT AAAATGTAC

(A) LONGUEUR: 399 paires de bases

- (B) TYPE: nucléotide
- (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 16:

  CCCCTCTCCC CCAGGACTTT AAATGCATGG GTAAAGGCAG TAGAAGAAAA AGCCTTTAAC 60

  CCTGAGATCA TTCCTATGTT CATGGCATTG TCAGAGGGAG CTATTCCCTA TGATATTAAT 120

  ACTATGCTAA ATGCCATAGG AGGACATCAA GGAGCCCTAC AAGTGCTAAA GGAAGTAATC 180

  AATGAGGAAG CAGCAGATTG GGATAGAACT CACCCGCCAC CGATAGGGCC ATTACCACCA 240

  GGGCAGATAA GGGAACCAAC AGGAAGTGAC ATTGCTGGGA CAACTAGCAC CCAGCAAGAG 300

  CAAGTTCACT GGATTACCAG AGCCAACCAA TCTATCCCAG TAGGAGACAT CTATAGAAAA 360

  TGGATAGTGT TAGGACTAAA CAAAATGGTA AAAATGTAC
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 17:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 399 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (XI) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 17:

  CCCCTCTCCC CCAGGACTCT AAATGCATGG GTAAAGGCAG TAGAAGAAAA AGCCTTTAAC 60

  CCTGAAATCA TTCCTATGTT CATGGCATTG TCAGAGGGAG CAATTCCCTA TGATATTAAT 120

  ACTATGCTAA ATGCCATAGG AGGACATCAA GGAGCTTTAC AAGTGTTAAA GGAAGTAATC 180

  AATGAGGAAG CATCAGATTG GGATAGAACT CACCCACCAC CGATAGGGCC GCTGCCTCCA 240

  GGGCAAATAA GGGAACCAAC AGGAAGTGAC ATTGCTGGGA CAACTAGTAC CCAGCAAGAG 300

  CAAGTTCACT GGACTACA ACCCAATCAA CCTATCCCAG TAGGAGACAT CTATAGAAAA 360

  TGGATAGTGT TAGGACTAAA CAAAATGGTA AAAATGTAC 399
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 18:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 399 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 18:

  GCCCTCTCCC CCAGGACGTT AAATGCATGG GTAAAGGCAG TAGAAGAAAA GGCCTTTAAC 60

  CCTGAAATTA TTCCTATGTT TATGGCATTA TCAGAAGGAG CTGTTCCCTA TGATATCAAT 120

  ACCATGCTAA ATGCCATAGG AGGACACCAA GGGGCTTTAC AAGTGTTGAA GGAAGTAATC 180

  AATGAGGAAG CAGCAGAATG GGATAGAACT CATCCACCAG CAATGGGGCC GTTACCACCA 240

  GGGCAGCTAA GAGATCCAAC AGGAAGTGAC ATTGCTGGAA CAACTAGCAC ACAGCAAGAG 300

  CAAATTAACT GGATTACTAG ACCAAATAAC CCTGTCCCTG TAGGAGACAT CTATAGAAAA 360

MCCA TACTICC	ጥልርርልምጥልልል	TAAAATGGTA	እ እ <b>ርጥጥርጥ</b> እ ር
TITAL A TALE TITAL	INCRANIIAMA	LAMMALING	MAGILIGIAL

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 19:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 399 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 19:

GCCCTTTCCC CTAGAACTT AAATGCATGG GTAAAGGCAG TAGAAGAAA AGCCTTTAAC 60
CCTGAAATCA TTCCTATGTT CATGGCATTG TCAGAGGGAG CTATTTCCTA TGACATTAAT 120
ACTATGCTAA ATGCCATAGG AGGACATCAA GGGGCTTTAC AAGTGCTAAA GGAAGTAATC 180
AATGAGGAAG CAGCAGAGTG GGATAGAACT CACCCAATAC CGGTAGGGCC GTTACCACCA 240
GGGCAGATAA GGGACCCAAC AGGAAGTGAC ATTGCTGGGA CAACTAGCAC CCAGCAAGAA 300
CAAGTTCACT GGACAACCAG ACCCAACAAC CCTATCCCAG TAGGAGACAT CTATAGGAAA 360
TGGATAGTGT TGGGGCTTAA CAAAATGGTA AAAATGTAC 399

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 20:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 399 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 20:

GCTATCTCCC CCAGGACTTT AAATGCATGG GTAAAGGCAG TAGAAGAGAA GGCCTTTAAC 60
CCTGAAATCA TTCCTATGTT CATGGCATTG TCAGAGGGAG CTATTCCCTA CGATATTAAT 120
ACCATGCTAA ATGCCATAGG AGGACATCAA GGAGCCTTGC AGGTGCTAAA GGAAGTAATC 180
AATGATGAAG CAGCAGATTG GGATAGAACT CACACACCAC CGGTAGGGCC GTTGCCACCA 240
GGGCAGATAA GGGAACCAAC AGGAAGTGAC ATTGCTGGGA CAACTAGCAC CCAGCAAGAG 300
CAAGTTCATT GGATTACTAG GCCCAACAAC CCTATCCCAG TAGGAGACAT CTATAGAAAA 360
TGGATAGTGT TAGGGTTAAA CAAAATGGTA AAAATGTAC 399

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 21:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 399 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 21:
  GCCCTCTCCC CCAGGACTTT AAATGCATGG GTAATAGCAG TAGAAGAGAA AGCCTTTAAC 60

<del>-</del> '		
CCTGAAATTA TTCCTATGTT TATGGCATTA TCAGAAGGAG CTGTTCCCTA ACCATGCTAA ATGCCATAGG AGGACACCAG GGGGCTTTAC AAGTGTTGAA AATGAAGAAG CAGCAGATTG GGACAGAACT CATCCACCAC CAGTAGGGCC GGTCAGATAA GGGAACCAAC AGGGAGTGAT ATTGCTGGAA CCACTAGCAC CAAATTCACT GGATTACTAG GGGAGGTAAT TCTATCCCAG TAGGAGACAT TGGATAGTGC TAGGATTAAA CAAAATGGTA AAAATGTAC	GGAAGTGATC GTTACCACCA	180 240
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 22:  (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 22 paires de bases  (B) TYPE: nucléotide  (C) NOMBRE DE BRINS: simple  (D) CONFIGURATION: linéaire  (ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique  (A) DESCRIPTION: /desc = "primer"  (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 22:		
AGRGAAAAA GAGCAGTAGG AT		
	22	
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 23:  (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 24 paires de bases  (B) TYPE: nucléotide  (C) NOMBRE DE BRINS: simple  (D) CONFIGURATION: linéaire  (ii) TYPE DE MOLECUER.		
(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique		
(A) DESCRIPTION: /desc = "primer"  (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 23:  TCTAAGTGCA GCAGGTAGCA CTAT	24	
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 24:  (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 21 paires de bases  (B) TYPE: nucléotide  (C) NOMBRE DE BRINS: simple  (D) CONFIGURATION: linéaire  (ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique  (A) DESCRIPTION: /desc = "primer"  (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 24:  CTAAGTTGCT CAAGAGTGGT A	21	
(2) Timonus and		
(2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 25.		

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 21 paires de bases

. .\_\_\_\_

(B) TYPE: nucléotide											
(C) NOMBRE DE BRINS: simple											
(D) CONFIGURATION: linéaire											
(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique											
(A) DESCRIPTION: /desc = "primer"											
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 25:											
GTTGCTCAAG AGGTGGTAAG T											
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 26:											
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:											
(A) LONGUEUR: 97 acides aminés											
(B) TYPE: acide aminé											
(C) NOMBRE DE BRINS: simple											
(D) CONFIGURATION: linéaire											
(ii) TYPE DE MOLECULE: protéine											
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 26:											
Val Val Thr Cys Thr His Gly Ile Lys Pro Thr Val Ser Thr Gln Leu											
1 5 10 15											
Ile Leu Asn Gly Thr Leu Ser Glu Gly Lys Ile Arg Met Met Ala Lys											
20 25 30											
Asn Ile Ser Asp Ser Gly Gln Asn Ile Ile Val Thr Leu Asn Thr Thr											
35 40 45											
Ile Asn Met Thr Cys Gln Arg Pro Gly His Gln Thr Val Gln Glu Ile											
50 55 60											
Arg Ile Gly Pro Met Ala Trp Tyr Ser Met Gly Leu Ala Asn Gly Asn											
65 70 75 80											
Gly Ser Glu Ser Arg Arg Ala Tyr Cys Glu Tyr Asn Thr Thr Asn Trp											
85 90 95											
Ile											
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 27:											
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:											
(A) LONGUEUR: 97 acides aminés											
(B) TYPE: acide aminé											
(C) NOMBRE DE BRINS: simple											
(D) CONFIGURATION: linéaire											
(ii) TYPE DE MOLECULE: protéine											
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 27:											
Val Val Thr Cys Thr His Gly Ile Lys Pro Thr Val Ser Thr Gln Leu											
1 5 10 10 15 III III III III III III III III III											
Ile Leu Asn Gly Thr Leu Ser Glu Lys Gly Ile Mag It Me Car											

25

Asn Ile Ser Lys Thr Gly Glu Asn Ile Ile Val Thr Leu Asn Val Ser

WO 96/27013 PCT/FR96/00294

29

35 40 45 Ile Asn Ile Thr Cys His Arg Pro Gly Asn Leu Ser Val Gln Glu Met Lys Ile Gly Pro Leu Ser Trp Tyr Ser Met Gly Leu Ala Ala Asn Ser 65 70 75 Ser Ile Lys Ser Arg Val Ala Tyr Cys Asn Tyr Ser Thr Thr Glu Trp 90 95 Thr (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 28: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 25 acides aminés (B) TYPE: acide aminé (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 28: Arg Ser Val Gln Glu Met Lys Ile Gly Pro Leu Ser Trp Tyr Ser Met Gly Leu Ala Ala Asn Ser Ser Ile Lys 20 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 29: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 98 acides aminés (B) TYPE: acide aminé (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 29: Val Val Thr Cys Thr His Gly Ile Lys Pro Thr Val Ser Thr Gln Leu 10 Ile Met Asn Gly Thr Leu Ser Arg Gly Lys Ile Arg Ile Met Gly Arg 20 25 Asn Ile Thr Asp Asn Thr Lys Asn Ile Ile Val Thr Leu Asn Thr Ser 40 Ile Asn Met Thr Cys Met Arg Lys Gly Arg Gly Lys Ile Gln Arg Ile 55 60 Ala Thr Gly Pro Leu Arg Trp Val Ser Met Ala Ala Lys Thr Glu Ser 70 75 Gln Asn Thr Gly Ser Arg Ile Ala Tyr Cys Met Tyr Asn Asn Thr Glu

90

30

Trp Ile

(2)	INFORM	ITAN	ONS	POUR	LA	SEQ	ID N	10: 3	0:							
	(i) CA	ARAC	TERI	STIC	UES	DE I	A SE	QUEN	ICE:							
	(2	A) L	ONGU	EUR:	97	acid	les a	miné	s							
	(E	B) I	YPE:	aci	.de a	miné	<u> </u>									
	((	C) N	OMBF	E DE	BRI	NS:	simp	ole								
	(1	D) C	ONFI	GURA	MOITA	1: li	néai	.re								
	(ii) 7	rype	DE	MOLE	CULE	: pi	otéi	ne								
	(xi) I	DESC	RIPT	CION	DE I	A SE	QUEN	ICE:	SEQ	ID 1	10: 3	30:				
	Val V	Val	Thr	Cys	Thr	His	Gly	Ile	Lys	Pro	Thr	Val	Ser	Thr	Gln	Leu
	1				5					10					15	
	Ile 1	Leu	Asn	Gly	Thr	Leu	Ser	Lys	Gly	Lys	Ile	Arg	Leu	Met	Ala	Lys
				20					25					30		
	Asn :	Ile	Ser	Asp	Ser	Gly	Gln	Asn	Ile	Ile	Val	Thr	Leu	Asn	Thr	Thr
			35					40					45			
	Ile i	Asn	Met	Thr	Cys	His	Arg	Pro	Gly	Asn	Leu	Lys	Val	Gln	Glu	Ile
		50					55					60				
	Lys	Ile	Gly	Pro	Met	Ala	Trp	Tyr	Ser	Met	Gly	Ile	Glu	Ala	Glu	Asn

Val

65

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 31:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

85

70

- (A) LONGUEUR: 99 acides aminés
- (B) TYPE: acide aminé
- (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 31:
- Val Val Thr Cys Thr His Gly Ile Lys Pro Ala Val Ser Thr Gln Leu 10 1

Ile Pro Asp Ser Arg Lys Ala Tyr Cys Asp Tyr Asn Ala Thr Lys Trp

75

- 5
- Ile Leu Asn Gly Thr Leu Ser Glu Gly Lys Ile Arg Ile Met Gly Gln 25 20
- Asn Ile Ser Asp Ser Gly Lys Asn Ile Ile Val Thr Leu Asn Lys Thr 40
- Val Asn Met Asn Ile Thr Cys Thr Arg Asp Gly Asp Gln Lys Val Gln 60 55
- Glu Ile Gly Ile Gly Pro Leu Ser Trp Tyr Ser Met Ser Ile Ala Glu

65 70 75 80

Asp Ser Ala Lys Asn Thr Arg Ala Ala Tyr Cys Asn Tyr Ser Ala Ser

85 90 95

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 32:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 98 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 32:

Val Val Thr Cys Thr His Gly Ile Lys Pro Thr Val Ser Thr His Leu

1 5 10 15

Ile Leu Asn Gly Thr Ile Ser Glu Gly Glu Ile Arg Ile Met Gly Lys
20 25 30

Asn Ile Arg Glu Asn Ala Lys Asn Ile Ile Val Thr Leu Asn Ser Thr
35 40 45

Ile Asn Met Thr Cys Glu Arg Pro Glu Gly Asn Leu Thr Ile Gln Glu
50 55 60

Ile His Ser Gly Pro Met Ala Trp Tyr Ser Leu Gly Leu Lys Arg Asn 65 70 75 80

Thr Thr Val Arg Ser Arg Ser Ala His Cys Lys Tyr Asn Thr Thr Asn 85 90 95

Trp Glu

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 33:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 25 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 33:

Arg Thr Ile Gln Glu Ile His Ser Gly Pro Met Ala Trp Tyr Ser Leu

15

Gly Leu Lys Arg Asn Thr Thr Val Arg

20 25

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 34:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 99 acides aminés
  - (B) TYPE: acide aminé
  - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 34:

Val Val Thr Cys Thr His Gly Ile Lys Pro Ala Val Ser Thr Gln Leu

1 5 10 15

Ile Leu Asn Gly Thr Leu Ser Lys Gly Lys Ile Arg Ile Met Ala Lys
20 25 30

Asn Ile Thr Asn Thr Gly Asn Asn Ile Ile Val Thr Leu Asn Ser Thr 35 40 45

Ile Asn Ile Thr Cys Asn Arg Pro Gly Arg Gly Ile Lys Gln Ile Gly
50 55 60

Ile Gly Pro Met Ser Val Tyr Ser Gly Ser Leu Ala Asp Leu Gly Gly 65 70 75 80

Asn Asn Asn Ser Arg Ile Ala Tyr Cys Asp Tyr Asp Ile Thr Lys Trp 85 90 95

Asn Glu Thr

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 35:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 24 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 35:

Arg Ile Lys Gln Ile Gly Ile Gly Pro Met Ser Val Tyr Ser Gly Ser

Leu Ala Asp Leu Gly Asn Asn Asn

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 36:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 40 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 36:

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 37:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 40 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 37:

Arg Gln Leu Arg Ala Arg Leu Leu Ala Leu Glu Thr Leu Ile Gln Asn

5 10 15

Gln Gln Leu Leu Asn Leu Trp Gly Cys Lys Gly Arg Leu Leu Cys Tyr
20 25 30

Thr Ser Val Lys Trp Asn Ser Thr 35 40

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 38:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 40 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 38:

Arg Gln Leu Arg Ala Arg Leu Gln Ala Leu Glu Pro Leu Ile Gln Asn

5 10

Gln Gln Arg Leu Ser Leu Trp Gly Cys Lys Gly Arg Ile Ile Cys Tyr
20 25 30

Thr Ser Ala Lys Trp Asn Asn Thr 35 40

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 39:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 40 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire

J <del>4</del>
(ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 39:
Arg Gln Leu Arg Ala Arg Leu Leu Ala Leu Glu Thr Leu Ile Gln Asn
1 5 10 15
Gln Gln Leu Leu Asn Ser Trp Gly Cys Lys Gly Arg Leu Val Cys Tyr
20 25 30
Thr Ser Val Lys Trp Asn Glu Thr
35 40
<b> 10</b>
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 40:
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
(A) LONGUEUR: 40 acides aminés
(B) TYPE: acide aminé
(C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire
(ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 40:
Arg Gln Leu Arg Ala Arg Leu Leu Ala Leu Glu Thr Leu Ile Gln Ass
_ 10 15
Gln Gln Leu Leu Asn Leu Trp Gly Cys Lys Gly Arg Leu Leu Cys Ty
20 25 30
Thr Ser Val Lys Trp Asn Thr Thr
35 40
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 41:
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
(A) LONGUEUR: 40 acides aminés
(B) TYPE: acide aminé
(C) NOMBRE DE BRINS: simple
(D) CONFIGURATION: linéaire
(ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 41:
Arg Gln Leu Arg Ala Arg Leu Gln Ala Leu Glu Thr Leu Ile Gln As
1 5
Gln Gln Leu Leu Ser Leu Trp Gly Cys Lys Gly Arg Leu Val Cys Ty 20 25 30
20
Thr Ser Val Lys Trp His Asn Thr
35 40

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 42:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 40 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé

- (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 42:

Arg Gln Leu Arg Ala Arg Leu Val Ala Leu Glu Thr Leu Val Gln Asn

Gln Gln Leu Leu Asn Leu Trp Gly Cys Lys Gly Arg Leu Thr Cys Tyr 20 25

Thr Ser Val Lys Trp Asn Asp Thr 35 40

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 43:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 133 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 43:

Pro Ile Ser Pro Arg Thr Leu Asn Ala Trp Val Lys Ala Val Glu Glu 10

Lys Ala Phe Asn Pro Glu Ile Ile Pro Met Phe Met Ala Leu Ser Glu 25

Gly Ala Val Pro Tyr Asp Ile Asn Thr Met Leu Asn Ala Ile Gly Glu

His Gln Gly Ala Leu Gln Val Leu Lys Glu Val Ile Asn Glu Glu Ala 55 60

Leu Glu Trp Asp Arg Thr His Pro Pro Pro Ile Gly Pro Leu Pro Pro 70

Gly Gln Ile Arg Asp Pro Thr Gly Ser Asp Ile Ala Gly Thr Thr Ser 90

Thr Gln Glu Gln Val His Trp Val Thr Arg Asn Pro Asn Pro Ile 100 105

Pro Val Gly Asp Ile Tyr Trp Lys Trp Ile Val Phe Gly Leu Asn Lys 115 120 125

Leu Val Lys Met Tyr

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 44:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 133 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple

(2)

65

(	D) (	ONFI	GURA	TION	I: li	néai	re								
(ii)															
(xi)	DESC	RIPT	MOI	DE I	A SE	QUEN	ICE:	SEQ	ID N	10: 4	4:				
Ala	Ile	Ser	Pro	Arg	Thr	Leu	Asn	Ala	Trp	Val	Lys	Ala	Val	Glu	Glu
1				5					10					15	
Lys	Ala	Phe	Asn	Pro	Glu	Ile	Ile	Pro	Met	Phe	Met	Ala		Ser	Glu
			20					25					30		
Gly	Ala	Ile	Pro	Tyr	Asp	Ile		Thr	Met	Leu	Asn		Ile	Gly	GIA
		35					40					45			
His	Gln	Gly	Ala	Ļeu	Gln	Val	Leu	Lys	Glu	Val		Asn	Asp	Glu	Ala
	50					55					60	_		_	_
Ala	Asp	Trp	Asp	Arg	Thr	His	Thr	Pro	Pro		Gly	Pro	Leu	Pro	
65					70					75 				<b>~</b> }	80
Gly	Gln	Ile	Arg	Glu	Pro	Thr	Gly	Ser		Ile	Ala	Gly	Thr	Thr	Ser
				85			_		90		D	<b>.</b>	N	95 Bro	т1 о
Thr	Gln	Gln	Glu	Gln	Val	His	Trp		Thr	Arg	Pro	Asn		Pro	TIE
			100				_	105	<b>~1</b> .	**- 1	T	<b>61</b>	110	λen	Lve
Pro	Val			Ile	Tyr	Arg		Trp	IIe	vai	Leu	125		Asn	БÃЗ
		115					120					125			
Met	Val	Lys	Met	Tyr											
	130														
					<b>a</b> mo	<b>TD</b> :	NO -	<b>4</b> E .							
	RMAT														
(i)	CARA														
			UEUR				anna	1165							
			: ac				ກໄລ								
			RE D												
	(D)														
(11)	DES	E DE	MOL	ECOT	T.A. S	FOUE	NCE:	SEC	ID	NO:	45:				
(X1)	DES	CKIE	- Dro	Arc	Thr.	Leu	Asn	Ala	Trp	val	Lys	Ala	. Val	Glu	Glu
	ı Dec	) Ser	PLO	5	,			-	10		_			15	
1		Dhe	. Acr		Glu	ı Ile	: Ile	Pro	Met	: Phe	Met	Ala	. Leu	Ser	Glu
гЛ	. WTC	. PIIC	20					25					30		
C1-	, አነ።	. Vai		› <b>ፓ</b> vነ	Ast	ıle	a Asr	Thi	Met	. Let	ı Asr	n Ala	ıle	Gly	Gly
617	A WTC	35		2 -			40					45			

His Gln Gly Ala Leu Gln Val Leu Lys Glu Val Ile Asn Glu Glu Ala

Ala Glu Trp Asp Arg Thr His Pro Pro Ala Met Gly Pro Leu Pro Pro

Gly Gln Ile Arg Asp Pro Thr Gly Ser Asp Ile Ala Gly Thr Thr Ser

55

70

85

60

95

75

Met Val Lys Leu Tyr 130

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 46:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 133 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 46:
  - Ala Leu Ser Pro Arg Thr Leu Asn Ala Trp Val Lys Ala Val Glu Glu 1 5 10 15
  - Lys Ala Phe Asn Pro Glu Ile Ile Pro Met Phe Met Ala Leu Ser Glu 20 25 30
  - Gly Ala Ile Ser Tyr Asp Ile Asn Thr Met Leu Asn Ala Ile Gly Gly
    35 40 45
  - His Gln Gly Ala Leu Gln Val Leu Lys Glu Val Ile Asn Glu Glu Ala 50 55 60
  - Ala Glu Trp Asp Arg Thr His Pro Ile Pro Val Gly Pro Leu Pro Pro 65 70 75
  - Gly Gln Ile Arg Asp Pro Thr Gly Ser Asp Ile Ala Gly Thr Thr Ser
  - Thr Gln Glu Gln Val His Trp Thr Thr Arg Pro Asn Asn Pro Ile
    100 105 110
  - Pro Val Gly Asp Ile Tyr Arg Lys Trp Ile Val Leu Gly Leu Asn Lys 115 120 125

Met Val Lys Met Tyr 130

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 47:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 133 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine

xi)	DESC	RIPT	CION	DE I	LA SE	QUEN	ICE:	SEQ	ID 1	10: 4	17:				
Ala	Leu	Ser	Pro	Arg	Thr	Leu	Asn	Ala	Trp	Val	Ile	Ala	Val	Glu	Glu
1				5					10					15	
Lys	Ala	Phe	Asn	Pro	Glu	Ile	Ile	Pro	Met	Phe	Met	Ala	Leu	Ser	Glu
			20					25					30		
Gly	Ala	Val	Pro	Tyr	Asp	Ile	Asn	Thr	Met	Leu	Asn	Ala	Ile	Gly	Gly
		35					40					45			
His	Gln	Gly	Ala	Leu	Gln	Val	Leu	Lys	Glu	Val	Ile	Asn	Glu	Glu	Ala
	50					55					60				
Ala	Asp	Trp	Asp	Arg	Thr	His	Pro	Pro	Pro	Val	Gly	Pro	Leu	Pro	Pro
65	_				70					75					80
Gly	Gln	Ile	Arg	Glu	Pro	Thr	Glý	Ser	Asp	Ile	Ala	Gly	Thr	Thr	Ser
_				85					90					95	
Thr	Gln	Gln	Glu	Gln	Ile	His	Trp	Ile	Thr	Arg	Gly	Gly	Asn	Ser	Ile
			100					105					110		
Pro	Val	Gly	Asp	Ile	Tyr	Arg	Lys	Trp	Ile	Val	Leu	Gly	Leu	Asn	Lys
		115	_				120					125			
Met	Val	Lys	Met	Tyr											
	130	_		_											

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 48:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 133 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 48:

Pro Leu Ser Pro Arg Thr Leu Asn Ala Trp Val Lys Ala Val Glu Glu 10

5

Lys Ala Phe Asn Pro Glu Ile Ile Pro Met Phe Met Ala Leu Ser Glu 25

Gly Ala Ile Pro Tyr Asp Ile Asn Thr Met Leu Asn Ala Ile Gly Gly 40

His Gln Gly Ala Leu Gln Val Leu Lys Glu Val Ile Asn Glu Glu Ala 60 55

Ala Asp Trp Asp Arg Thr His Pro Pro Pro Ile Gly Pro Leu Pro Pro 75 70

Gly Gln Ile Arg Glu Pro Thr Gly Ser Asp Ile Ala Gly Thr Thr Ser 90 85

Thr Gln Gln Glu Gln Val His Trp Ile Thr Arg Ala Asn Gln Ser Ile 110 105 100

Pro Val Gly Asp Ile Tyr Arg Lys Trp Ile Val Leu Gly Leu Asn Lys
115
120
125

Met Val Lys Met Tyr 130

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 49:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 133 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 49:

Pro Leu Ser Pro Arg Thr Leu Asn Ala Trp Val Lys Ala Val Glu Glu 1 5 10 15

Lys Ala Phe Asn Pro Glu Ile Ile Pro Met Phe Met Ala Leu Ser Glu
20 25 30

Gly Ala Ile Pro Tyr Asp Ile Asn Thr Met Leu Asn Ala Ile Gly Gly
35 40 45

His Gln Gly Ala Leu Gln Val Leu Lys Glu Val Ile Asn Glu Glu Ala
50 55 60

Ser Asp Trp Asp Arg Thr His Pro Pro Pro Ile Gly Pro Leu Pro Pro 65 70 75 80

Gly Gln Ile Arg Glu Pro Thr Gly Ser Asp Ile Ala Gly Thr Thr Ser

Thr Gln Glu Gln Val His Trp Thr Thr Arg Pro Asn Gln Pro Ile

Pro Val Gly Asp Ile Tyr Arg Lys Trp Ile Val Leu Gly Leu Asn Lys
115 120 125

Met Val Lys Met Tyr

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 50:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 282 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 50:
  TGTACACATG GCATCAAACC AACAGTGAGT ACTCACCTAA TATTAAATGG GACACTCTCT 60
  GAAGGAAAAA TAAGAATTAT GGGAAAAAAT ATCTCGGACA CTGGGAAAAA TATCATAGTG 120
  ACCCTAAATT CTACTATAAA CATAACCTGT GTGAGACCAT GGAATCAGAC AGTACAAACG 180

ATAGGAATAG	GACCAATGTC	CTGGCTCAGC	ATGGACATAA	ATGCAGATAA	AAACAATAAC	240
TCAAGAATAG	CTTATTGCGA	GTATAACACC	ACGGATTGGG	AA		282

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 51:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 279 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 51:

  TGTACACATG GCATCAAGCC CACAGTGAGC ACCCACCTGA TATTAAATGG GACACTCTCT 60

  GAAGGAAAAA TAAGAATTAT GGGAAAAAAC ATTTCAGATA ATGCGAAAAA TATCATAGTG 120

  ACCCTAAAAC AGACTATAAG CATAACTTGT GAGAGACCAG GAAATCTTTC AGTACAAGAG 180

  ATAAAAATAG GTCCAATGGC CTGGTACAGC ATGGCCGTAG AGCAAGATAA GTCAACCTCC 240

  AGGACAGCTT ATTGCAAGTA TAATGTCACT AAGTGGAAA
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 52:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 282 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 52:.

  TGTACACATG GCATCAAGCC AACAGTAAGT ACTCAGTTAA TATTAAATGG AACACTCTCG 60

  GAAGGAAAGA TAAGAATAAT GGCAAAAGAT ATTTTAAATA GTGGCAAAAA TATCATAGTG 120

  ACCCTAAATA CTACTGTAAA CATGACCTGC GTGAGACCAG GAAATATAAC AATACAAACG 180

  TTAAAGATAG GTCCACTGGC CTGGTACAGC ATGGACATAG CGAATGAAAA AGACCATAAG 240

  TCAAGAACAG CTTATTGTGA GTATAATACC ACTAATTGGG TA 282
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 53:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 279 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 53:

  TGTACACATG GCATCAAGCC AACAGTAAGT ACTCAGCTAA TATTAAATAG AACACTCTCG 60

  GAAGGAAAGA TAAAAATAAT GACAAAAAAT ATTTCGGAGA ATGGAAATAT TATAGTGACC 120

  CTAAAATACTA CTATAAACAT GACCTGCGAG AGACCAGGAA ATCTATCAGT ACAAGAGATA 180

  AACATAGGTC CACTGGCCTG GTACAGCATG AGCATAAAGA ATGAAGGAAA AACTGAGTCA 240

# AGAGTAGCTT ATTGTGAGTA TAACAGCACT AATTGGGTA

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 54:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 120 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 54:
  AGACAACTCC GAGCTCGCCT GCTAGCCTTA GAAACCTTAA TACAGAATCA GCAACTCCTA 60
  AACCTATGGG GCTGTAAGGG AAGGCTGGTC TGTTACACAT CAGTAAAATG GAACATGTCA 120
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 55:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 120 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 55:
  AGACAACTCC GAGCTCGCCT GCTAGCCTTA GAAACCTTAA TACAGAATCA GCAACTCCTA 60
  AACCTATGGG GCTGTAAGGG AAGACTAATC TGCTACACAT CAGTAAAATG GAACTCGACA 120
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 56:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 119 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 56:
  AGACAACTCC GAGCTCGCCT GCTAGCCTTA GAAACCTTAA TACAGAATCA GCAACTCCTA 60
  AACTCGTGGG GCTGTTGGGA AGACTAGTCT GTTACACATC AGTAGAATGG AACTGGACA 119
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 57:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 120 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 57:

  AGACAACTCC GAGCTCGCCT GCTAGCCTTA GAAACCTTAA TTCAGAATCA GCAACTCCTA 60

  AACTCGTGGG GCTGTAAGGG AAGACAAGTC TGTTACACAT CAGTAAAATG GAACAATACA 120
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 58:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 399 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (XI) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 58:

  GCCCTCTCCC CCAGGACTTT AAATGCATGG GTAAAGGCAG TAGAAGAAAA GGCCTTTAAC 60

  CCGGAAATCA TTCCTATGTT CATGGCATTG TCAGAGGGAG CTGTTCCCTA TGATATTAAT 120

  ACTATGCTAA ATGCCATAGG AGGACATCAA GGAGCATTAC AAGTGCTAAA AGAAGTAATC 180

  AATGAGGAAG CAGCAGAGTG GGATAGAACT CACCCACAAG CAGTAGGGCC ATTGCCACCA 240

  GGACAGATAA GGGAACCAAC AGGAAGTGAC ATTGCTGGAA CAACCAGTAC CCAGCAAGAG 300

  CAAATTCACT GGACTACCAG GGCCAACCCC CCTATCCCAG TAGGAGACAT CTATAGAAAA 360

  TGGATAGTGT TAGGGCTAAA CAAAATGGTA AAAATGTAC 399
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 59:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 399 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (XI) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 59:

  GCCCTCTCCC CCAGGACTTT AAATGCATGG GTAAAGGCAG TAGAAGAAAA GGCCTTTAAC 60

  CCTGAAATCA TTCCTATGTT CATGGCATTA TCAGAGGGAG CTATTTCCTA TGATATTAAT 120

  ACCATGCTAA ATGCCATAGG AGGACATCAA GGGGCTCTAC AGGTGCTAAA GGAAGTAATC 180

  AATGAAGAAG CAGCAGATTG GGATAGAGCT CACCCACCAG TGGTAGGGCC GTTGGCACCA 240

  GGGCAGATGA GGGACCCAAC AGGAAGTGAC ATCGCTGGGA CAACTAGCAC CCAGCAAGAG 300

  CAAATTCATT GGACTAAA CAAAATGGTA AAAATGTAC 399
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 60:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 397 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(xi)	DI	ESCRIPTION	DE LA SEOU	ENCE: SEQ ID			
GCCATTTC		CTACCACOOO	an ar arou	ENCE: SEQ ID	NO: 60:		
000000	-	CINGGACTIT	AAATGCATG	GTAAAGGCAG	TAGAAGAAA	ACCCTTON	
			CATGGCATTY	: TCDCDCCCXC	0000-		
ACTATGCT.	AA	ATGCCATAGG	AGGACATOA	COORD	CIGITCCCTA	TGATATTAAT	120
AATGAGGA	AG	Camecoa	OUNCATCA	GGGGCTTTAC	AAGTGCTAAA	GGAAGTAATC	180
			GGATAGAACT	' CACCCACCAC	CO101		
_	-	- or to country	GGAAGTGACA	TTGCTCCACA	3.000 000 0		
AGTTCACTO	G.	ATTACCAGGG	CCCCAACCC	TATCCCAGTA	AC TAGCACCC	AGCAAGAGCA	300
GATAGTGT	PC: /	CC3.Cm3.a.a.		TATCCCAGTA	GGAGACATCT	ATAGAAAATG	360
		GGACTAAACA	AAATGGTAAA	AATGTAC			_
							397

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 61:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 399 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (XI) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 61:

  GCCATTTCCC CTAGGACTCT AAATGCATGG GTAAAGGCAG TAGAAGAAAA GGCCTTTAAC 60

  CCTGAAATCA TTCCTATGTT CATGGCATTG TCAGAGGGAG CTATTCCCTA TGATATTAAT 120

  ACCATGCTAA ATGCCATAGG AGGACATCAA GGGGCTTTAC AAGTGCTAAA GGAAGTAATC 180

  AATGAGGAAG CATCAGAATG GGATAGAACT CACCCACAAC AGGCAGGGCC GTTACCACCA 240

  GGGCAGATAA GGGACCCAAC AGGAAGTGAC ATTGCTGGGA CAACTAGCAC CCAGCAAGAG 300

  CAAGTTCACT GGACTACCAG GGCCGCCAAC CCTATCCCAG TAGGAGACAT CTATAGAAAA 360

  TGGATAGTGT TGGGACTAAT CAAAATGGTA AAAATGTAC 399
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 62:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 94 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 62:
  - Cys Thr His Gly Ile Lys Pro Thr Val Ser Thr His Leu Ile Leu Asn

    5
    10
    15
  - Gly Thr Leu Ser Glu Gly Lys Ile Arg Ile Met Gly Lys Asn Ile Ser
  - Asp Thr Gly Lys Asn Ile Ile Val Thr Leu Asn Ser Thr Ile Asn Ile
    35 40 45
  - Thr Cys Val Arg Pro Trp Asn Gln Thr Val Gln Thr Ile Gly Ile Gly 50 55 60
  - Pro Met Ser Trp Leu Ser Met Asp Ile Asn Ala Asp Lys Asn Asn Asn 65 70 75 80

PCT/FR96/00294

44

Ser Arg Ile Ala Tyr Cys Glu Tyr Asn Thr Thr Asp Trp Glu 90 85

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 63:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 93 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 63:

Cys Thr His Gly Ile Lys Pro Thr Val Ser Thr His Leu Ile Leu Asn 10

Gly Thr Leu Ser Glu Gly Lys Ile Arg Ile Met Gly Lys Asn Ile Ser 25 20

Asp Asn Ala Lys Asn Ile Ile Val Thr Leu Lys Gln Thr Ile Ser Ile 40

Thr Cys Glu Arg Pro Gly Asn Leu Ser Val Gln Glu Ile Lys Ile Gly 55

Pro Met Ala Trp Tyr Ser Met Ala Val Glu Gln Asp Lys Ser Thr Ser 75 70 65

Arg Thr Ala Tyr Cys Lys Tyr Asn Val Thr Lys Trp Lys 90 85

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 64:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 94 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 64:

Cys Thr His Gly Ile Lys Pro Thr Val Ser Thr Gln Leu Ile Leu Asn 10

Gly Thr Leu Ser Glu Gly Lys Ile Arg Ile Met Ala Lys Asp Ile Leu 30 25 20

Asn Ser Gly Lys Asn Ile Ile Val Thr Leu Asn Thr Thr Val Asn Met 40

Thr Cys Val Arg Pro Gly Asn Ile Thr Ile Gln Thr Leu Lys Ile Gly 55

Pro Leu Ala Trp Tyr Ser Met Asp Ile Ala Asn Glu Lys Asp His Lys 80 75 70

Ser Arg Thr Ala Tyr Cys Glu Tyr Asn Thr Thr Asn Trp Val

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 65:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 93 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 65:

Cys Thr His Gly Ile Lys Pro Thr Val Ser Thr Gln Leu Ile Leu Asn

1 10 15

Arg Thr Leu Ser Glu Gly Lys Ile Lys Ile Met Thr Lys Asn Ile Ser

Glu Asn Gly Asn Ile Ile Val Thr Leu Asn Thr Thr Ile Asn Met Thr
35 40 45

Cys Glu Arg Pro Gly Asn Leu Ser Val Gln Glu Ile Asn Ile Gly Pro
50 55 60

Leu Ala Trp Tyr Ser Met Ser Ile Lys Asn Glu Gly Lys Thr Glu Ser

70 75 80

Arg Val Ala Tyr Cys Glu Tyr Asn Ser Thr Asn Trp Val

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 66:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 42 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 66:

Arg Gln Leu Arg Ala Arg Leu Leu Ala Leu Glu Thr Leu Ile Gln Asn

1 10 15

Gln Gln Leu Leu Asn Leu Trp Gly Cys Lys Gly Arg Leu Val Cys Tyr
20 25 30

Thr Ser Val Lys Trp Asn Met Ser Trp Ala 35 40

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 67:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 41 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé

	(	C) N	IOMBR	RE DE	BRI	: SK	simp	le								
	(	D) C	ONF1	IGURA	TION	1: li	néai	re								
	(ii)	TYPE	DE	MOLE	CULE	: pe	ptid	e								
	(xi)	DESC	RIPT	rion	DE I	A SE	QUEN	CE:	SEQ	ID N	10: 6	57:				
	Arg	Gln	Leu	Arg	Ala	Arg	Leu	Leu	Ala	Leu	Glu	Thr	Leu	Ile	Gln	Asn
	1				5					10					15	
	Gln	Gln	Leu	Leu	Asn	Leu	Trp	Gly	Cys	Lys	Gly	Arg	Leu	Ile	Cys	Tyr
				20					25					30		
	Thr	Ser	Val	Lys	Trp	Asn	Ser	Thr	Trp							
			35					40								
(2)	INFOR															
	(i)	CAR	ACTE	RISTI	QUE	S DE	LA S	EQUE	ENCE:	:						
				UEUR :				mine	és							
				: aci												
				RE DE												
				IGUR												
	(ii)															
	(xi)												_		-1	<b>.</b>
	Arg	Gln	Leu	Arg	Ala	Arg	Leu	Leu	Ala		Glu	Thr	Leu	Ile		Asn
	1				5				_	10	-3		•	17- 1	15	m
	Gln	Gln	Leu	Leu	Asn	Ser	Trp	GIA		гÀг	GIY	Arg	reu	30	Cys	IYL
				20	_	_		mb	25					30		
	Thr	Ser		Glu	Trp	Asn	Trp	40								
			35					40								
(2)	INFO	DW 3 TT	TONS	י אַרוני	7.T G	SEO	TD 1	NO:	69:							
(2)				ISTI												
				UEUR												
				: ac												
				RE D				ple								
				IGUR												
	(ii)			E MOL												
				PTION					SEQ	ID	NO:	69:				
	Arq	Glr	ı Lev	ı Arg	Ala	Arg	Leu	Lev	Ala	Lev	Glu	Thr	Leu	Ile	Gln	Asn
	1				5					10					15	
		Glr	ı Leı	ı Leu	Asr	ser	Trp	Gly	Cys	Lys	Gly	/ Arg	Gln	Val	Cys	Туг
				20					25					30		
	Thr	Sei	r Val	l Lys	Tr	Asn	Asn	Thr	Trp	>						
			35					40								

```
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 70:
       (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
           (A) LONGUEUR: 133 acides aminés
           (B) TYPE: acide aminé
          (C) NOMBRE DE BRINS: simple
          (D) CONFIGURATION: linéaire
     (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
     (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 70:
      Ala Leu Ser Pro Arg Thr Leu Asn Ala Trp Val Lys Ala Val Glu Glu
                                           10
      Lys Ala Phe Asn Pro Glu Ile Ile Pro Met Phe Met Ala Leu Ser Glu
      Gly Ala Val Pro Tyr Asp Ile Asn Thr Met Leu Asn Ala Ile Gly Gly
                                   40
      His Gln Gly Ala Leu Gln Val Leu Lys Glu Val Ile Asn Glu Glu Ala
                              55
                                                   60
      Ala Glu Trp Asp Arg Thr His Pro Gln Ala Val Gly Pro Leu Pro Pro
                                              75
     Gly Gln Ile Arg Glu Pro Thr Gly Ser Asp Ile Ala Gly Thr Thr Ser
                      85
     Thr Gln Gln Glu Gln Ile His Trp Thr Thr Arg Ala Asn Pro Pro Ile
                                      105
     Pro Val Gly Asp Ile Tyr Arg Lys Trp Ile Val Leu Gly Leu Asn Lys
                                 120
                                                      125
     Met Val Lys Met Tyr
         130
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 71:
    (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
       (A) LONGUEUR: 133 acides aminés
       (B) TYPE: acide aminé
       (C) NOMBRE DE BRINS: simple
       (D) CONFIGURATION: linéaire
   (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
   (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 71:
   Ala Leu Ser Pro Arg Thr Leu Asn Ala Trp Val Lys Ala Val Glu Glu
   Lys Ala Phe Asn Pro Glu Ile Ile Pro Met Phe Met Ala Leu Ser Glu
               20
                                    25
   Gly Ala Ile Ser Tyr Asp Ile Asn Thr Met Leu Asn Ala Ile Gly Gly
                               40
   His Gln Gly Ala Leu Gln Val Leu Lys Glu Val Ile Asn Glu Glu Ala
                           55
```

Ala Asp Trp Asp Arg Ala His Pro Pro Val Val Gly Pro Leu Ala Pro 75 70 65 Gly Gln Met Arg Asp Pro Thr Gly Ser Asp Ile Ala Gly Thr Thr Ser 90 85 Thr Gln Gln Glu Gln Ile His Trp Thr Thr Arg Pro Asn Asn Pro Ile 105 100 Pro Val Gly Asp Ile Tyr Arg Lys Trp Ile Val Leu Gly Leu Asn Lys 125 120 115 Met Val Lys Met Tyr 130

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 72:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 133 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 72:

Ala Ile Ser Pro Arg Thr Leu Asn Ala Trp Val Lys Ala Val Glu Glu

1 10 15

Lys Ala Phe Asn Pro Glu Ile Ile Pro Met Phe Met Ala Leu Ser Glu 20 25 30

Gly Ala Val Pro Tyr Asp Ile Asn Thr Met Leu Asn Ala Ile Gly Gly
35 40 45

His Gln Gly Ala Leu Gln Val Leu Lys Glu Val Ile Asn Glu Glu Ala
50 55 60

Ser Glu Trp Asp Arg Thr His Pro Pro Pro Ile Gly Pro Leu Pro Pro Fro 75

Gly Gln Ile Arg Asp Pro Thr Gly Ser Asp Ile Ala Gly Thr Thr Ser 85 90 95

Thr Gln Gln Glu Gln Val His Trp Ile Thr Arg Ala Pro Asn Pro Ile 100 105 110

Pro Val Gly Asp Ile Tyr Arg Lys Trp Ile Val Leu Gly Leu Asn Lys
115 120 125

Met Val Lys Met Tyr

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 73:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 133 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple

WO 96/27013 PCT/FR96/00294

(D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: protéine	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 73:	
Ala Ile Ser Pro Arg Thr Leu Asn Ala Trp Val Lys Ala Va	
10	
Lys Ala Phe Asn Pro Glu Ile Ile Pro Met Phe Met Ala Le	15
25	
Gly Ala Ile Pro Tyr Asp Ile Asn Thr Met Leu Asn Ala Il	_
40	
His Gln Gly Ala Leu Gln Val Leu Lys Glu Val Ile Asn Glu 50 55	_
Ser Glu Trp Asp Arg Thr His Pro Gln Gln Ala Gly Pro Leu	_
, v	
Gly Gln Ile Arg Asp Pro Thr Gly Ser Asp Ile Ala Gly Thr	80
an an	
Thr Gln Glu Gln Val His Trp Thr Thr Arg Ala Ala Asn	95
105	
Pro Val Gly Asp Ile Tyr Arg Lys Trp Ile Val Leu Gly Leu	710 ****
120	rie rys
met val Lys Met Tyr	
130	•
(2) Typopus	
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 74:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 20 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	-
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	,
(D) CONFIGURATION: linéaire	
<pre>(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique (A) DESCRIPTION: /desc = "primer"</pre>	
(A) DESCRIPTION: /desc = "primer"	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 74: CAGGGACAAA TGGTACATCA	
TOTACATCA	20
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 75:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 22 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique	
(A) DESCRIPTION: /desc = "primer"	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 75:	
AGTAGCTTGC TCAGCTCTTA AT	
	22

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 76:  (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 22 paires de bases  (B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique	
(A) DESCRIPTION: /desc = "primer"	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 76:	
TRGTTACTTG TACACATGGC AT	22
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 77:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 26 paires de bases	
(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: Autre acide nucléique	
(A) DESCRIPTION: /desc = "primer"	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 77:	
ACAATAAAAG AATTCTCCAT GACAGT	26

Foulto tacultative relative ou micro-organisms mentionne en page	
receive receive reletive an micro-organisms mentioned on page 5 Sang 27	
A. IDENTIFICATI N DU DEP TI	
D'autree dépôts sont idenzifiés sur une leuille supplémentaire	
Nom de l'institution de dépôt +	
Collection Nationale de Cultures de Microorganisme	3
Adresse de l'institution de dépôt (y compne le cede postal et le paye) 4	
28 rue du Docteur Roux, 75724 PARIS CEDEX 15	
Date du dépôt : 24 février 1995 N. C'ordre : I-1544	
I. INDICATIONS SUPPLÉMENTAIRES? (à ne remplir que al nécessaire). Une feuille séparée est jointe pour la suite d renseignemente	
"En ce qui concerne les désignations dans lesquelles un brevet européen est demandé, un échantillon du micro- organisme déposé ne sera accessible, jusqu'à la publication de la mention de la délivrance du brevet européen ou  jusqu'à la date à laquelle la demande sera rejetée, retirée  ou réputée retirée, que par la remise d'un échantillon à un  expert désigné par le requérant. (règle 28.4) de la CBE)".   ÉTATS DÉSIGNÉS POUR LESQUELE LES INDICATIONS SONT DONNÉES (SI les indications ne sont per connées groupes les fials désignés)  CANADA  EUROPE  ETATS-UNIS  JAPON	) Uf
NDICATIONS FOURNIES SÉPARÉMENT + (à no rompile que si nécessaire)	_
And the sample of the sample o	ŀ
	. 1
Adjustices Assessed as a series	•
	•
ndications énumérées ci-carés seront soumises ultérieurement su Buresu international 9 (apécifier la nature générale des inc na p. es., « No e'ordre du dépôts)	
	-
ndications énumérées ci-carés seront soumises ultérieurement su Buresu international 9 (apécifier la nature générale des inc na p. es., « No e'ordre du dépôts)	-
ndications énumérées ci-carés seront soumises ultérieurement su Buresu international 9 (apécifier la nature générale des inc na p. es., « No e'ordre du dépôts)	1

MICRO-ORGANISMES
Fourite focultative relative au micro-organisme montionné en page 3 Sens 27 de le description t
A. IDENTIFICATI N DU DEP T !
D'eutres dépôts sont identifiés sur une fauille supplémentaire :
Nom de l'Institution de 16941 *
Collection Nationale de Cultures de Microorganismes
Adresse de l'Institution de dépôt (y compris le code postal et le pays) 4
28 rue du Docteur Roux, 75724 PARIS CEDEX 15
Date du dépôt ° 24 février 1995 N° d'erdre ° I-1543
3. INDICATIONS SUPPLÉMENTAIRES? (à no remplir que si nocessaire). Une feuille séparée est jointe pour la suite de ces renseignements
"En ce qui concerne les désignations dans lesquelles un brevet européen est demandé, un échantillon du micro- organisme déposé ne sera accessible, jusqu'à la publication de la mention de la délivrance du brevet européen ou jusqu'à la date à laquelle la demande sera rejetée, retirée ou réputée retirée, que par la remise d'un échantillon à un expert désigné par le requérant. (règle 28.4) de la CBE)".  C. STATS DÉSIGNÉS POUR LESQUELS LES INDICATIONS SONT DONNÉES (SI les indicallens ne sont pas dennées pour
C. ÉTATS DÉSIGNÉS POUR LESQUELS LES INDICATIONS SONT SONTES.  Tous les Elats éécignés)
CANADA EUROPE ETATS-UNIS JAPON
D. INDICATIONS FOURNIES SEPARÉMENT ! (à no rempile que si nécessaire)
Les indications énuméress ci-après seront soumises uttérleurement au Bureau international * (apécifier la nature générale des indi- cations p. es., « No d'ordre du dépôt »)
(A vintar six l'affica riscapteur)
E. La présente leuille à été reçue svec la demande internationale lorsque celle-ci à été déposée (à vérifier per l'office récepteur)
(Fonctionnaire autorisé)
Date de réception (en provenence du déposent) per le Sureau international 19
(Fonctionnelre autorisé)

Fermulaire PCT/RO/134 (Janvier 1961)

MICRO-ORGANISMES	
Foulto tocultative roletive ou micro-organisme mentionné en page 3 dene. 28 de la description l	
A. IDENTIFICATION OU DEP T I	
D'autres dépôts som identifiés sur une fouffis supplémentaire s	
Nom de l'institution de dépat :	
Collection Nationale de Cultures de Microorganism	ies
Adresse de l'institution de dépôt (y compris le code postal et le pays) 4	
28 rue du Docteur Roux, 75724 PARIS CEDEX 15	
Oato du dépot • 24 février 1995 Me d'ordre • T. 1546	
B. INDICATIONS SUPPLÉMENTAIRES ! (à ne remplir que si nécessaire). Une feuille séparée est jeinte pour le surfrenseignements	
"En ce qui concerne les désignations dans lesquelles ur brevet européen est demandé, un échantillon du micro- organisme déposé ne sera accessible, jusqu'à la publication de la mention de la délivrance du brevet européen ou jusqu'à la date à laquelle la demande sera rejetée, retirée ou réputée retirée, que par la remise d'un échantillon à un expert désigné par le requérant. (règle 28.4) de la CBE)".	
ÉTATS DÉSIGNÉS POUR LESQUELS LES INDICATIONS SONT DONNÉES : (si les indications ne sont pas dennée tous les États désignés)	B POUT
CANADA EUROPE	
ETATS-UNIS	
JAPON	1
	ı
NDICATIONS FOURNIES SEPARÉMENT + (à no romplir que si nécosseire)	
ndications énumerses ci-apres seront soumises uhérieurement au Bureau international * (apécifier le nature générale des na p. es., « No d'ordre du dépôt »)	_
des de	INGI-
	1
La granage to the second	
La presente fauille a été reçue avec la demande internationale foraque celle-ci a été déposée (à vérifier per l'office récepteur	,
(Fonctionnaire autorité)	
	1-
Date de réception (en provenance du déposant) per le Sureau International Le	1985
er same and er	Janvier 1985
(Fonctionnaire autorisé)	Š
PCT-RO/134 (Januar 1981)	IŽ

Formul

MICRO-ORGANISMES
de la description 1
Fourthe facultative relative au micro-organisme mentionné en page
A. IDENTIFICATION DU DEPOT
D'eutres dépôts sont identifiés sur une foulite supplémentaire : [2]
Nom de l'institution de dépôt *
Collection Nationale de Cultures de Microorganismes
Adresse de l'Institution de dépôt (y compris le code pastel et le pays) 4
28 rue du Docteur Roux, 75724 PARIS CEDEX 15
Date du dépât 24 février 1995   Nº d'ordre 1   1-1547
B. INDICATIONS SUPPLÉMENTAIRES! (à ne remplir que al nécessaire). Une feuille péparée est jointe pour la sume de ces
renseignements
"En ce qui concerne les désignations dans lesquelles un brevet européen est demandé, un échantillon du micro- organisme déposé ne sera accessible, jusqu'à la publication de la mention de la délivrance du brevet européen ou jusqu'à la date à laquelle la demande sera rejetée, retirée ou réputée retirée, que par la remise d'un échantillon à un expert désigné par le requérant. (règle 28.4) de la CBE)".  C. ÉTATS DÉSIGNÉS POUR LESQUELS LES INDICATIONS SONT DONNÉES (SI les indications ne sont pas données pour leus les États désignés)  CANADA EUROPE ETATS-UNIS JAPON
and a desire to the complete one of necessaire)
D. INDICATIONS FOURNIES SÉPARÉMENT : (à ne rempile que si nécessaire)
Les indications énumérées ci-après seront seumises ultérieurement au Bureau international * (apécifier la nature générale des indications p. sz., e No d'ordre du dépôt »)
I. La présente leuille à été recue svec la demande internationale lorsque celle-ci à été déposée (à vérifier-par l'effice récepteur)
E La presente leuille a été rocue avec la demande internation de la company de la
Date de réception (en provenance du déposent) par le Suresu International 19
(Fonctionnelre autorisé)

Formulaire PCT/RO/134 (Janvier 1981)

1	MICRO-ORGANISMES		
-	Fourte facultative relative ou micro-organisme montionné en page 3 Sens 29		
- 1	A IDENTIFICATI N OU DEP TI		
_	D'extres dépèts sent identifiés sur une fauille supplémentaire :		
- 17	Nom de l'inettution de gépét t		
	Collection Nationale de Cultures de Microorganismes		
IA	drasse de l'insulivation de dépôt (y compris le cede postal et le pays) :		
	28 rue du Docteur Roux, 75724 PARIS CEDEX 15		
04	to du dépás à		
-	24 février 1995		
0.	INDICATIONS SUPPLEMENTAIRES I A COMMISSION I -1545		
1_	INDICATIONS SUPPLÉMENTAIRES : (à ne rempile que si necessaire). Une feuille exparée est jointe pour la suite de ces		
C. ET	"En ce qui concerne les désignations dans lesquelles un brevet européen est demandé, un échantillon du micro- organisme déposé ne sera accessible, jusqu'à la publication de la mention de la délivrance du brevet européen ou jusqu'à la date à laquelle la demande sera rejetée, retirée ou réputée retirée, que par la remise d'un échantillon à un expert désigné par le requérant. (règle 28.4) de la CBE)".  ATS DÉSIGNÉS POUR LESQUELS LES INDICATIONS SONT DONNÉES (SI les indications ne sont pas données pour les élaits étaignés)  CANADA EUROPE ETATS-UNIS JAPON		
D. INDI	EATIONS SOURCE		
	CATIONS FOURNIES SEPARÉMENT (à no romplir que si nécossaire)		
es indic	stione énuméres ci-après seront seumises ultérieurement au Bureau international * (spécifier la nature générale des indi- . et., « No d'ardre du dépôt »)		
[] L	présente fauille à été recue avec la demande internationale loreque celle-cl a été déposée (à vé <u>rifier par l'office réceptaur)</u>		
	(Fenctionnaire autorisé)		
ire PCT	(Fonctionneire autorisé)		
	G (Acutific (MI))		

### REVENDICATIONS

1°) Souches de VIH-1 de groupe O, présentant les caractéristiques morphologiques et immunologiques de l'un des rétrovirus déposés à la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes tenue par l'Institut Pasteur, sous les numéros I-1544 (dénommé BCF02 (ESS)), I-1543 (dénommé BCF01 (FAN)), I-1546 (dénommé BCF07 (MAN)), I-1547 (dénommé BCF08 (NKO)), I-1545 (dénommé BCF03 (POC)), en date du 24 février 1995.

2°) Fragment d'acide nucléique issu d'un VIH-1 de groupe O, caractérisé en ce que sa séquence nucléotidique est choisie parmi celles qui sont contenues dans l'une des séquences nucléotidiques comprises dans les gènes env ou gag et comprend :

- soit l'une des séquences SEQ ID N°1, SEQ ID N°2, SEQ ID N°3, SEQ ID N°4, SEQ ID N°5, SEQ ID N°6, SEQ ID N°7, SEQ ID N°50, SEQ ID N°51, SEQ ID N°52, SEQ ID N°53, incluse dans le fragment de gène C2V3-env (boucle hypervariable de la gp120);

- soit l'une des séquences SEQ ID N°8, SEQ ID N°9, SEQ ID N°10, SEQ ID N°11, SEQ ID N°12, SEQ ID N°13, SEQ ID N°14, SEQ ID N° 54, SEQ ID N°55, SEQ ID N°56, SEQ ID N°57, incluse dans le fragment gp41 du gène env.;

soit l'une des séquences SEQ ID N°15, SEQ ID
 N°16, SEQ ID N°17, SEQ ID N°18, SEQ ID N°19, SEQ ID N°20,
 SEQ ID N°21, SEQ ID N°58, SEQ ID N°59, SEQ ID N°60, SEQ
 ID N°61, incluse dans le gène gag.

3°) Souches de VIH-1 de groupe O, caractérisées en ce qu'elles comprennent au moins l'une des séquences sélectionnées dans le groupe constitué par les séquences SEQ ID N°1 à SEQ ID N°7 ou SEQ ID N°50 à SEQ ID N°53, au moins l'une des séquences sélectionnées dans le groupe constitué par les séquences SEQ ID N°8 à SEQ ID N°14 ou SEQ ID N°54 à SEQ ID N°57 et au moins l'une des séquences sélectionnées dans le groupe

constitué par les séquences SEQ ID N°15 à SEQ ID N°21 ou SEQ ID N°58 à SEQ ID N°61.

- 4°) Souche selon la revendication 3, caractérisée en ce qu'elle comprend les séquences SEQ ID N°50, SEQ ID N°54, SEQ ID N°58.
  - 5°) Souche selon la revendication 3, caractérisée en ce qu'elle comprend les séquences SEQ ID N°51, SEQ ID N°55, SEQ ID N°59.
- 6°) Souche selon la revendication 3, 10 caractérisée en ce qu'elle comprend les séquences SEQ ID N°52, SEQ ID N°56, SEQ ID N°60.
  - 7°) Souche selon la revendication 3, caractérisée en ce qu'elle comprend les séquences SEQ ID N°53, SEQ ID N°57, SEQ ID N°61.
- 8°) Souche selon la revendication 3, caractérisée en ce qu'elle comprend les séquences SEQ ID N°7, SEQ ID N°14, SEQ ID N°21 ; cette souche a été dénommée BCF11.
- 9°) Souche selon la revendication 3, 20 caractérisée en ce qu'elle comprend les séquences SEQ ID N°4, SEQ ID N°11, SEQ ID N°18 ; cette souche a été dénommée BCF06.
- 10°) Procédé de détection d'un VIH-1 de groupe O par hybridation ou amplification génique, réalisé à partir d'un échantillon biologique (sérum, lymphocytes circulants), lequel procédé est caractérisé en ce qu'il comprend:
- . une étape d'extraction de l'acide nucléique à détecter, appartenant au génome du virus du type VIH-1, 60 éventuellement présent dans l'échantillon biologique et le cas échéant une étape de traitement de l'acide nucléique, à l'aide d'une trancriptase inverse, si ce dernier est sous forme d'ARN,
- au moins un cycle comprenant les étapes de
   35 dénaturation de l'acide nucléique, d'hybridation avec au moins une séquence selon la revendication 2 et extension

de l'hybride formé, en présence des réactifs convenables (agent de polymérisation, tel qu'ADN polymérase et dNTP) et

- . une étape de détection de la présence éven-5 tuelle de l'acide nucléique appartenant au génome d'un virus de type VIH-1 de groupe O.
  - 11°) Peptide, caractérisé en ce qu'il est exprimé par une souche de VIH-1 selon la revendication 1, ou l'une quelconque des revendications 3 à 9 ou exprimé par une séquence nucléotidique selon la revendication 2.
    - 12°) Peptide selon la revendication 11, caractérisé en ce qu'il est choisi parmi :
- ceux exprimés par le fragment de gène C2V3-env, conforme à l'invention, à savoir : SEQ ID N°26, SEQ ID N°27, SEQ ID N°28, SEQ ID N°29, SEQ ID N°30, SEQ ID N°31, SEQ ID N°32, SEQ ID N°33, SEQ ID N°34, SEQ ID N°35, SEQ ID N°62, SEQ ID N°63, SEQ ID N°64, SEQ ID N°65,
- ceux exprimés par le fragment de gène gp41 env, conforme à l'invention, à savoir : SEQ ID N°36, SEQ ID N°37, SEQ ID N°38, SEQ ID N°39, SEQ ID N°40, SEQ ID N°41, SEQ ID N°42, SEQ ID N°66, SEQ ID N°67, SEQ ID N°68, SEQ ID N°69,
- ceux exprimés par le fragment de gène gag conforme à l'invention, à savoir : SEQ ID N°43, SEQ ID N°43, SEQ ID N°44, SEQ N°45, SEQ ID N°46, SEQ ID N°47, SEQ ID N°48, SEQ ID N°49, SEQ ID N°70, SEQ ID N°71, SEQ ID N°72, SEQ ID N°73.
- 13°) Compositions immunogènes, caractérisées en ce qu'elles comprennent un ou plusieurs produits de traduction des séquences nucléotidiques selon la revendication 2 ou un fragment de ceux-ci et/ou au moins l'un des peptides selon la revendication 11 ou la revendication 12.
- 14°) Anticorps dirigés contre un ou plusieurs 35 des peptides selon la revendication 11 ou la revendication 12.

15°) Méthode de diagnostic in vitro d'un VIH-1 de groupe O, caractérisée en ce qu'elle comprend la mise en contact d'un échantillon biologique prélevé chez un patient, avec des anticorps selon la revendication 14 et la détection des complexes immunologiques formés entre les antigènes de VIH-1, éventuellement présents dans l'échantillon biologique et lesdits anticorps.

16°) Procédé de criblage et de typage de VIH-1, groupe O, caractérisé en ce qu'il comprend la mise en 10 contact de l'un quelconque des fragments nucléotidiques selon la revendication 2 avec l'acide nucléique du virus à typer et la détection de l'hybride formé.

17°) Réactif de diagnostic d'un VIH-1 de groupe O, caractérisé en ce qu'il comprend une séquence selon la revendication 2, 11 ou 12.

18°) Réactif de diagnostic selon la revendication 17, caractérisé en ce qu'il est sélectionné parmi les séquences ID N°22, 23, 24 et 25, lesquelles séquences sont aptes à servir d'amorces pour l'amplification d'un fragment gp41 d'un virus VIH-1 de groupe 0.

C2 region   C2 region   C2 region   T0	V3 Loop  C*Rp-gn**vQei*iGPmawySmgla*n***sR*AyC *Yn*t*w***  70  E:QIDI: MRI-GGTAGNS: A K.NA.D.G  IE: IAE: D.YTR.R.T.KRSNNTSPRV. T.NK.V.E  C:NQTI: K.MAASNTKGDT.A N.SA.D.N  QHQTRANGNGSER E.NT.N.I  HNLS: MKLSAANSSIKV. N.ST.E.T  HNLS: MKLSAANSSIKV. N.ST.E.T  HNLK: K.NTLR.V. AA-KTESQNTG: I M.NN.E.I  HNLK: C.LSI-EAENIPDK D.NA.K.V  TD.DQKGLSSIAEDSAKNT.A N.SASS.K  E.E.E.NLTI: HSLR.V. GSADLGGNNNI D.DI.K.NET
CONS ANT70 MVP5180 VAU/IIAM ESS FAN LOB MAN NAN NAN	CONS ANT70 MVP5180 VAU/HAM ESS FAN LOB MAN NAN NAN

FIGURE 1

# gag CAp24

FIGURE 2

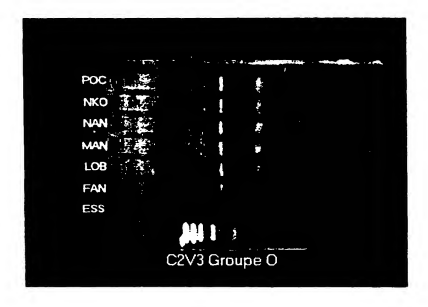
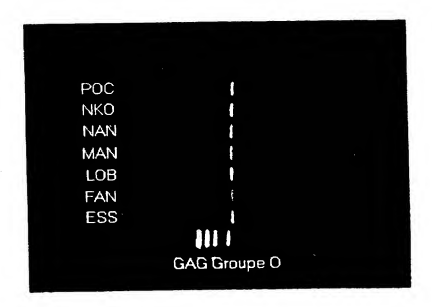


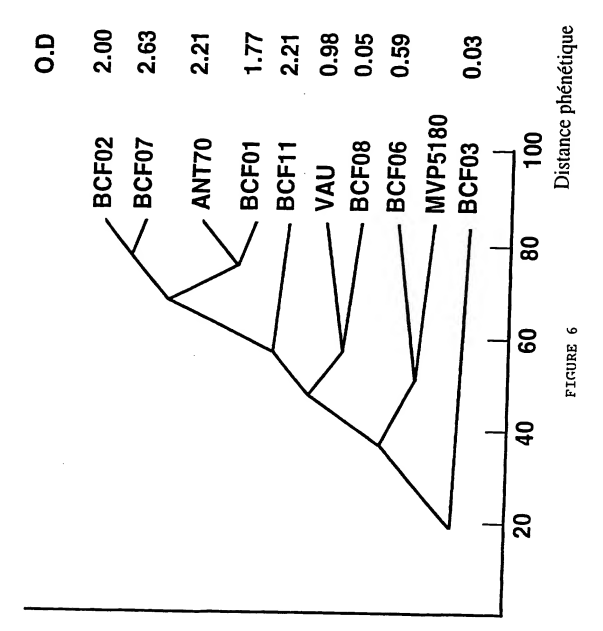
FIGURE 2

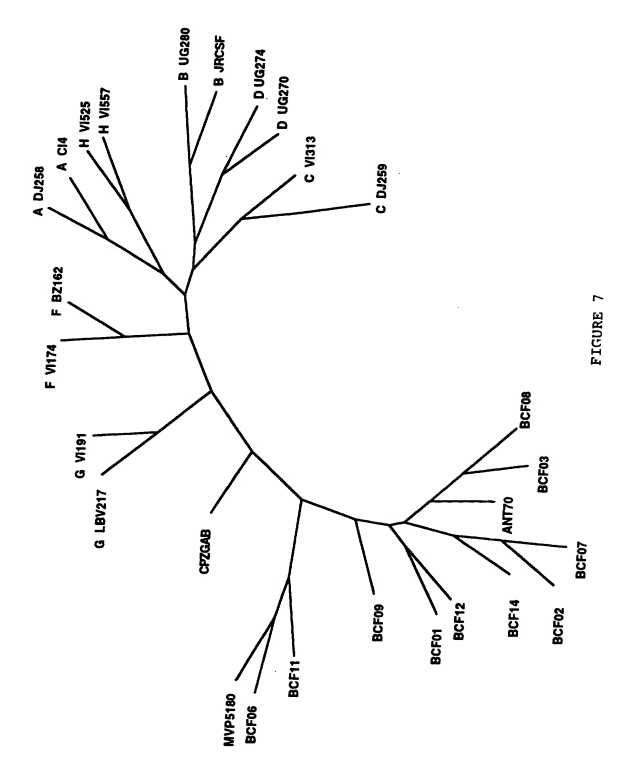


F100FE 4



FIGURE 5





# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

| PCT/FR 96/00294

		TOTAL .	90/00294
A. CLASS IPC 6	FIGURE 1 N OF SUBJECT MATTER C12N15/49 C12N7/00 C12Q1/7 G01N33/569 C07K16/10	0 C07K14/16 A6	1K39/21
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	sification and IPC	
	S SEARCHED		
	documentation searched (classification system followed by classification control of the con	ation symbols)	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that	t such documents are included in the field	s searched
Electronic	lata base consulted during the international search (name of data be	ase and, where practical, search terms use	d)
C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
X	LANCET THE, vol. 343, 4 June 1994, LONDON G	В,	10
	<pre>pages 1393-1394, XP002005313 I.LOUSSERT-AJAKA ET AL.: "HIV-1 seronegativity in HIV-1 subtype patients" cited in the application see the whole document</pre>		
X	VIROLOGY, vol. 205, no. 1, 15 November 199 US, pages 247-253, XP002005314 P.CHARNEAU ET AL.: "Isolation a envelope sequence of a highly di HIV-1 isolate: Definition of a ne group" see figure 3	nd vergent ew HIV-1	10
	ner documents are listed in the continuation of box C.	-/	<b>A</b> :
		Patent family members are liste	G IN ANNEX.
"A" docume conside "E" earlier of filing d "L" docume which a citation "O" docume other n "P" docume	nt which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another is or other special reason (as specified) and referring to an oral disclosure, use, exhibition or	To later document published after the is or priority date and not in conflict cited to understand the principle or invention  "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the "Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an document is combined with one or ments, such combination being obvin the art.  "&" document member of the same pate	with the application but theory underlying the ne claimed invention not be considered to document is taken alone ne claimed invention inventive step when the more other such docu- ious to a person skilled
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international	•
1.3	3 June 1996	2 6. 06. 9	8
Name and m	nailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2  NL - 2280 HV Rijswijk  Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  Fax: (+ 31-70) 340-3016	Authorized officer  Cupido, M	

Form PCT/ISA/218 (second sheet) (July 1992)



International Application No
| PCT/FR 96/00294

Continu	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE BELLEVAND	PC1/FR 90/00294
(Continue	citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	AIDS(US), vol. 8, no. 8, pages 1405-1412, XP002005315 J.N.NKENGASONG ET AL.: "Genomic subtypes of HIV-1 in Cameroon" see page 1410, left-hand column	1-18

•

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No

| PCT/FR 96/00294

			PCI/PK 30	3/00294
A. CLASSE CIB 6	EMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE C12N15/49 C12N7/00 C12Q1/70 G01N33/569 C07K16/10	C07K14/	16 A611	(39/21
Selon la cla	usification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classif	ication nationale et la	CIR	
	INES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE			
Documental	tion minimale consultée (système de classification suivi des symboles e	de classement)		
CIB 6	C12N C12Q C07K A61K G01N			
Documentat	Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relévent des domaines sur lesquels a porté la recherche			
Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés)				éalisable, termes de recherche
C. DOCUM	MENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	·		
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	des passages pertinent		no. des revendications vistes
			<u></u> .	
Х	LANCET THE,			10
	vol. 343, 4 Juin 1994, LONDON GB	•		
	pages 1393-1394, XP002005313	1711 0		
	I.LOUSSERT-AJAKA ET AL.: "HIV-1/I   seronegativity in HIV-1 subtype 0			
	patients"	mecteu		
	cité dans la demande			
	voir le document en entier			
x	WI DOLOCY			10
^	VIROLOGY, vol. 205, no. 1, 15 Novembre 1994, ORLANDO US.			10
	pages 247-253, XP002005314 P.CHARNEAU ET AL.: "Isolation and			
	envelope sequence of a highly divention of a new		i	
	group"	A HIA-I	İ	
	voir figure 3			
1	•••			
	-,	/		
X Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents	de familles de bre	vets sont indiqués en annexe
* Catégories	spéciales de documents cités:			te de dépôt international ou la
"A" document définissant l'état général de la technique, non date de priorité et n'apparténenant pas à l'étât de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe				
"E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international				
"L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de inventive par rapport au document considéré isolément				
priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)  Y document particulièrement pertinent, l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive				
"O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres une exposition ou tous autres moyens documents de même nature, cette combinaison étant évidente				
"P" document publié avant la date de dépôt international, mais pour une personne du mêtier				
postérieurement à la date de priorité revendiquée  *&* document qui fait partie de la même famille de brevets  Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée  Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale				
13	3 Juin 1996		2 6. 06. 96	
Nom et adre	sse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	Fonctionnaire autor	ist	
	NL - 2280 HV Ripwijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+ 31-70) 340-3016	Cupido,	M	



Demande Internationale No
PCT/FR 96/00294

Clarica	PCT/FR 96/88294		
Categorie *	nuite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS  regorie * Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents no. des revendications viates		
A	AIDS(US), vol. 8, no. 8, pages 1405-1412, XP002005315 J.N.NKENGASONG ET AL.: "Genomic subtypes of HIV-1 in Cameroon" voir page 1410, colonne de gauche	1-18	

4

Formulaire PCT/ISA/218 (suite de la deuxième feuille) (juillet 1992)

THIS PAGE BLANK (USPTO)